(12)特許協力条約に基づいて公開された国際出願

(19) 世界知的所有権機関 国際事務局



(43) 国際公開日 2004年11月18日 (18.11.2004)

PCT

(10) 国際公開番号 WO 2004/098638 A1

A61K 45/00, 45/06, 31/499, A61P (51) 国際特許分類7: 37/06, 37/08, 9/10, 35/00, C07D 487/10

(21) 国際出願番号:

PCT/JP2004/006197

(22) 国際出願日:

B;

2004年4月28日(28.04.2004)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

(30) 優先権データ: 特願2003-128193 2003年5月6日(06.05.2003)

(71) 出願人(米国を除く全ての指定国について): 小野 薬品工業株式会社 (ONO PHARMACEUTICAL CO., LTD.) [JP/JP]; 〒541-8526 大阪府 大阪市 中央区道修 町2丁目1番5号Osaka (JP).

(72) 発明者; および

(75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 柴山 史朗 (SHIBAYAMA,Shiro) [JP/JP]; 〒 300-4247 茨城県 つくば市 和台 1 7 番地 2 小野薬品工業株式会 社内 Ibaraki (JP). 杉山 哲也 (SUGIYAMA, Tetsuya) [JP/JP]; 〒300-4247 茨城県 つくば市 和台 1 7 番地 2 小野薬品工業株式会社内 Ibaraki (JP). 佐川 健二 (SAGAWA, Kenji) [JP/JP]; 〒618-8585 大阪府三島郡 岛本町桜井三丁目1番1号小野薬品工業株式会社 内 Osaka (JP). 笠野 実希 (KASANO,Miki) [JP/JP]; 〒 300-4247 茨城県 つくば市 和台 1 7 番地 2 小野薬品 工業株式会社内 Ibaraki (JP).

- (74) 代理人: 大家 邦久 (OHIE, Kunihisa); 〒103-0013 東京 都中央区日本橋人形町2丁目14番6号セルバ人 形町 6 階 大家特許事務所 Tokyo (JP).
- (81) 指定国(表示のない限り、全ての種類の国内保護が 可能): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NA, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) 指定国(表示のない限り、全ての種類の広域保護が可 能): ARIPO (BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, NA, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

添付公開書類:

国際調査報告書

2文字コード及び他の略語については、定期発行される 各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語 のガイダンスノート」を参照。

(54) Title: EFFECTOR CELL FUNCTION INHIBITOR

(54) 発明の名称: エフェクター細胞機能阻害剤

(57) Abstract: An effector cell function inhibitor comprised of CCR5-antagonist. The effector cell function inhibitor comprised of CCR5-antagonist is capable of inhibiting the function of effector cells playing an important roll in disease generation, etc., so that it is useful in the prevention and/or treatment of, for example, transplant rejections (rejection of solid organ graft, rejection of pancreatic cell transplant in diabetes, graft-versus-host disease (GVHD), etc.), autoimmune diseases (arthritis, chronic arthritic rheumatism, multiple sclerosis, ulcerative colitis, etc.), allergoses (asthma, etc.), ischemic diseases (ischmia reperfusion lesion, etc.), cancer or cancer metabasis, etc.

(57) 要約: CCR5アンタゴニストからなるエフェクター細胞の機能阻害剤に関する。CCR5アンタゴニストからな ● るエフェクター細胞の機能阻害剤は、疾患の形成等に重要な役割を担うエフェクター細胞の機能を阻害するの ○ で、例えば移植の拒絶反応(固形臓器移植片の拒絶、糖尿病における膵島細胞移植の拒絶、または移植片対宿主病 (GVHD(graft-versus-host disease))等)、自己免疫疾患(関節炎、慢性関節炎リウマチ、多発性硬化症、または潰瘍性大 腸炎等)、アレルギー性疾患(喘息等)、虚血性疾患(虚血再灌流傷害等)、または癌もしくは癌転移等の予防および/ ★ または治療に有用である。

明細書

エフェクター細胞機能阻害剤

5 技術分野

本発明は、CCR5アンタゴニストからなるエフェクター細胞の機能阻害 剤に関する。さらに詳しくは、CCR5アンタゴニストからなるエフェクタ ー細胞の機能阻害剤を、エフェクター細胞が関与する疾患、例えば移植の拒 絶反応、自己免疫疾患、虚血性疾患、アレルギー性疾患、または癌もしくは 癌転移患等の予防および/または治療剤として用いる用途に関する。

背景技術

10

15

20

25

現在、移植領域の疾患においては、免疫システム、つまりは免疫系細胞の活性化を抑制する薬剤を用いた維持免疫抑制療法が中心に行われている。本療法では、カルシニューリン阻害剤であるシクロスポリンあるいはタクロリムス(FK506)が、単数または複数の免疫抑制剤と併用して用いられている。併用する免疫抑制剤としては、TOR(target of rapamycin)阻害剤であるシロリムス(ラパマイシン)、非特異的抗炎症剤であるコルチコステロイド、抗増殖剤であるアザチオプリンおよびミコフェレートモフェチル等が挙げられる。シクロスポリン、タクロリムス、シロリムス等の薬剤を含む多剤併用療法では移植片の一年間生存率は約90%となっているが、一方で慢性拒絶反応や重篤な副作用が発現することも事実である。これらの薬剤の投与により発現する副作用としては、例えばシクロスポリンでは腎障害、高血圧、高脂血症等が、タクロリムスでは腎障害、糖尿病、神経障害等が、また、シロリムスにおいては高脂血症や血小板減少等の副作用が報告されている。これらの副作用は重篤なものであることから、既存の薬剤に比べてより長期的

な移植片の生着と副作用を軽減した免疫抑制剤が求められている。このような状況を鑑み、現在医療現場においては免疫システムの中心的役割を果たす T細胞の活性化に必要とされる補助刺激や接着分子等の機能を阻害する中和 抗体等の開発も試みられている。これらの中和抗体は臓器傷害を引き起こす 原因であるT細胞活性化の過程を特異的に阻害すると考えられることから、 既存の薬剤に比して安全性の高い薬剤となるであろうと考えられている。 しかしながら、抗体製剤は大量生産に指向したものではないため、その供給面に問題があること、また高価であるといった生物学的製剤独特の問題点に加え、その薬剤としての抗体に対する抗体が生体内で産生され、使用につれて 効果が減弱すること等、克服しなければならない問題点は多分に存在する。

5

10

15

20

25

また、自己免疫疾患やアレルギー性疾患の治療には、抗炎症剤や免疫機能 を調節する薬剤が中心に用いられている。例えば、慢性関節炎リウマチでは シクロオキシゲナーゼ (COX) 阻害作用を有する非ステロイド抗炎症剤 (N SAIDs)、疾患修飾性抗リウマチ剤(DMARDs)、ステロイド剤等 が用いられている。これらの薬剤を用いた薬物療法は、炎症自体の制御には 有効であるが、その効果が強いものほど副作用も強く、また、あくまで対症 療法に過ぎず、疾患の根本的な治療には至らないことが示唆されている。例 えば慢性関節リウマチ患者にNSAIDsを用いた場合、関節の炎症や痛み 等は解消されるが、慢性関節リウマチで最も深刻とされる骨の破壊は何ら薬 剤の影響を受けることなく進行していくことが示されている。このような問 題の回避を目的として、抗サイトカイン蛋白質製剤、例えば抗TNF抗体、 抗IL-6抗体等も開発、使用されてはいるが上記の様な抗体製剤の問題点 は解消されてはいない。一方、喘息では長期管理薬と発作治療薬を合わせる と、吸入または経口ステロイド剤、徐放性または短時間作用性テオフィリン 製剤、長時間または短時間作用性β2刺激薬、抗アレルギー剤、抗コリン剤 等が用いられている。喘息患者にとって、吸入ステロイド剤は効果面では非

常に優れた医薬であり、副作用の面でも重篤なものは殆ど無いといえる。しかし、口腔へのカンジダ(真菌)の感染や、口腔の異物感等、吸入剤ならではの副作用といえるものが報告されている。これらの副作用は、薬の使用を中止すれば時間の経過とともに治癒するものであるが、その間、吸入ステロイド剤は当然用いることができず、その代用となりうる有効性、安全性を兼備した薬剤は無い。

5

現在、癌や癌転移の治療には、アルキル化剤、ニトロソウレア剤、代謝拮抗剤、抗癌性抗生物質等を用いた化学療法や放射線療法が行われる。しかし、悪心、嘔吐、下痢、発熱、骨髄抑制、重症感染症、肝機能障害、腎機能障害、10 血液凝固障害、および神経障害といった副作用も報告されている。癌の増殖や転移には宿主の免疫監視システムからの回避が関わっていることが知られている。逆に、癌の増殖や転移に宿主細胞が関与していることも示唆されている。

以上に述べた理由から、これらの疾患では共通して、効果面において優れ、 15 かつ安全性の高い新たな薬剤の開発が切望されている。

一方、これらの疾患のもう一つの共通点として、その疾患の形成、増悪、および/または継続にT細胞やミエロイド系細胞の関与が示唆されている点が挙げられる。つまり、T細胞やミエロイド系細胞の活性化を特異的に遮断しうる薬剤は、これらの疾患の有用な薬剤となりうる可能性がある。

T細胞は、B細胞とともに、免疫系を司る主要な細胞として知られている。
 T細胞は、免疫系、すなわち細胞性免疫、液性免疫のうち、主に細胞性免疫に関与するリンパ球であるが、その機能から、あるいはその表面抗原から幾つかのサブクラスに分類される。T細胞の表面抗原であるCD4、CD8分子の発現は、胸腺内でのT細胞の分化の程度を示す一つの指標となっており、一般にCD4陽性T細胞は、主に抗体産生の補助や種々の免疫応答の誘導に関与するもの、CD8陽性T細胞は主に細胞傷害活性を有するものとされて

いる。これらCD4陽性T細胞、CD8陽性T細胞において、未だ抗原刺激を受けたことが無い細胞を、それぞれCD4陽性ナイーブT細胞、CD8陽性ナイーブT細胞というが、これらの細胞は、抗原提示細胞から抗原特異的活性化シグナルと補助刺激シグナルを受けることによって、種々の機能を有するT細胞由来のエフェクター細胞へと分化する。このエフェクター細胞としては、CD4陽性ナイーブT細胞から分化したTh1細胞およびTh2細胞、CD8陽性ナイーブT細胞から分化した細胞傷害性T細胞(CTL)が知られている。一般にT細胞の機能として知られる、抗体産生の補助や種々の免疫応答の誘導または細胞傷害活性は、ナイープT細胞のものでは無く、これらエフェクター細胞の機能を表わしたものである。

5

10

15

20

25

また、T細胞は、CD4やCD8といった表面抗原の他に、複数の表面抗原を発現している。これら表面抗原のうちには、抗原提示細胞からの刺激を受ける受容体として機能しているものも多数含まれる。ケモカイン受容体の中には、ケモカインに応答して細胞遊走を仲介する機能の他に、この様な抗原提示細胞からの刺激を受ける受容体として機能するものがあることが知られており(JImmunol. 1996 Mar 15;156(6):2095-2103.参照)、CCR5もその一つである。

近年、移植の拒絶反応、自己免疫疾患等において、ケモカイン受容体である C C R 5 が重要な役割を担っていることを示唆する、C C R 5 ノックアウトマウスを用いた動物モデルでの検討が報告されている (Transplantation, 2001年, 第 72巻, 第 7号, p.1199-1205、Diabetes, 2002年, 第 51巻, 第 8号, p.2489-2495、Journal of Virology, 2003年, 第 77巻, 第 1号, p.191-198、Journal of Immunology, 2000年, 第 164巻, 第 12号, p.6303-6312.参照)。これらノックアウトマウスを用いた報告は、疾患へのC C R 5の関与を示唆するものであるが、C C R 5の作用を遮断する薬剤が、T 細胞、さらにはそのエフェクター細胞の機能を阻害したという記載はなされていないし、また示唆もされてい

ない。

5

また、ヒトでの報告としては、不活性型CCR 5 を発現するヒトと野生型CCR 5 を発現するヒトの、疾患に対する罹患のリスクや移植における移植片の生着期間等を比較した報告もある(The Lancet, 2001 年, 第 357 巻, p.1758-1761、Arthritis&Rheumatism, 1999 年, 第 42 巻, 第 5 号, p.989-992、The Lancet, 1999 年, 第 354 巻, p.1264-1265、European Journal of Immunogenetics, 2002年, 第 29 巻, 第 6 号, p.525-528.参照)。しかし、これらの報告もまた、疾患へのCCR 5 の関与は示唆するものの、前記したノックアウトマウスの報告と同様、CCR 5 の作用を遮断する薬剤の効果を示すものではない。

10 一方、一般式 (X)

$$R^{1X} - N \xrightarrow{\qquad \qquad N \qquad \qquad } R^{3X}$$

$$Q \qquad \qquad \qquad \qquad \\ R^{3X} \qquad \qquad (X)$$

$$Q \qquad \qquad \qquad \qquad \\ R^{4X} \qquad \qquad (X)$$

(式中、R^{1X}は、式(X-2)

$$(\mathbf{R}^{6X})_{nX} - (\mathbf{A}^{X}) - \mathbf{G}^{X} - (\mathbf{X}^{-2})$$

、式 (X-3)

$$(R^{6X})_{nX} - (B^{X})_{mX} - (B^$$

15

; R^{2X}は、アルキル、アルキニル等を表し、R^{3X}、R^{4X}は、H、(置換) アルキル等、またはR^{3X}とR^{4X}とで式 (X-4)

$$= \begin{pmatrix} H \\ (X-4) \end{pmatrix}$$

; R ^{5 x}は、H、アルキルを表す。) で示されるトリアザスピロ [5.5] ウ

ンデカン誘導体化合物が、ケモカイン/ケモカイン受容体の相互作用を制御することで、喘息、アトピー性皮膚炎、蕁麻疹、アレルギー性気管支肺アスペルギルス症、アレルギー性好酸球性胃腸症、腎炎、腎症、肝炎、関節炎、慢性関節リウマチ、乾癬、鼻炎、結膜炎、虚血再灌流傷害の抑制、多発性硬化症、潰瘍性大腸炎、急性呼吸窮迫症候群、細菌感染に伴うショック、糖尿病、自己免疫疾患の治療、移植臓器拒絶反応、免疫抑制、癌転移予防、または後天性免疫不全症候群の予防および/または治療剤に有用である旨の記載がある(WO02/74770 号参照)。

しかしながら、一般式(X)で示される化合物がエフェクター細胞の機能 やT細胞の機能に対して効果を示したという記載は無く、ましてや移植の拒 絶反応、自己免疫疾患、アレルギー性疾患、虚血性疾患、または癌もしくは 癌転移等に有効であるという証明はなされていない。

発明の開示

5

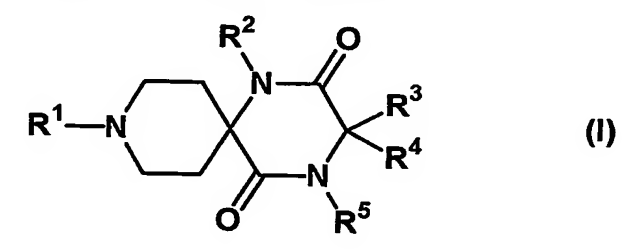
- 15 従って、本発明の課題は疾患の形成、増悪、および/または継続にエフェクター細胞が関与する疾患、例えば移植の拒絶反応、自己免疫疾患、虚血性疾患、アレルギー性疾患、または癌もしくは癌転移等の予防および/または治療剤として有用であり、かつ安全性が高い薬剤となり得る、エフェクター細胞の機能を特異的に阻害する薬剤を提供することにある。
- 20 本発明者らは上記課題を解決すべく鋭意検討を重ねた結果、ケモカイン受容体であるCCR5のアンタゴニストが、エフェクター細胞の機能を阻害することを見出し、本発明を完成した。

すなわち、本発明は

- 1. CCR5アンタゴニストからなるエフェクター細胞の機能阻害剤、
- 25 2. 機能が、細胞遊走、細胞増殖、または細胞活性化である請求の範囲1記載のエフェクター細胞の機能阻害剤、

3. エフェクター細胞が、CCR5陽性エフェクター細胞である請求の範囲 1記載のエフェクター細胞の機能阻害剤、

- 4. エフェクター細胞の機能に起因する疾患の予防および/または治療剤である請求の範囲1記載のエフェクター細胞の機能阻害剤、
- 5 5. T細胞介在性疾患の予防および/または治療剤である請求の範囲1記載のエフェクター細胞の機能阻害剤、
 - 6. ミエロイド系細胞介在性疾患の予防および/または治療剤である請求の 範囲1記載のエフェクター細胞の機能阻害剤、
- 7. T細胞介在性疾患が、移植の拒絶反応、自己免疫疾患、アレルギー性疾 10 患、または虚血性疾患である請求の範囲 5 記載のエフェクター細胞の機能阻 害剤、
 - 8. ミエロイド系細胞介在性疾患が、癌または癌転移である請求の範囲 6 記載のエフェクター細胞の機能阻害剤、
- 9. CCR5アンタゴニストが、非ペプチド性物質である請求の範囲1記載 15 のエフェクター細胞の機能阻害剤、
 - 10. CCR5アンタゴニストが、一般式(I)



[式中、R¹は、(1) 水素原子、(2) C1~18アルキル基、(3) C2~18アルケニル基、(4) C2~18アルキニル基、(5) -COR⁶、(6) -CONR⁷ R⁸、(7) -COOR⁹、(8) -SO₂R¹⁰、(9) -COCOOR¹¹、(10)-CONR¹²COR¹³、(11)Cyc1、または(12)(a) ハロゲン原子、(b) -CONR⁷R⁸、(c) -COOR⁹、(d) -OR¹⁴、(e) -SR¹⁵、(f) -NR¹⁶R¹⁷、(g) -NR¹⁸COR¹⁹、(h) -SO₂NR²⁰R²¹、(i) -OCOR²²、(j) -

NR 23 S O $_2$ R 24 、(k) - NR 25 C O O R 26 、(l) - NR 27 C O NR 28 R 29 、(m) C y c 1 、(n) ケト基および(o) - N (S O $_2$ R 24) $_2$ から任意に選ばれる $1 \sim 5$ 個の基によって置換された、C $1 \sim 1$ 8 $_7$ ルキル基、C $2 \sim 1$ 8 $_7$ ルケニル基、またはC $2 \sim 1$ 8 $_7$ ルキニル基を表わし(基中、R $^6 \sim$ R 9 、R 11 \sim R 21 、R 23 、R 25 およびR $^{27} \sim$ R 29 はそれぞれ独立して、(l) 水素原子、(2) C $1 \sim 8$ アルキル基、(3) C $2 \sim 8$ アルケニル基、(4) C $2 \sim 8$ アルキニル基、(5) C y c 1 、または(6) (a) C y c 1 、(b) ハロゲン原子、(c) - O R 3 9 、(d) - S R 31 、(e) - N R 32 R 33 、(f) - C O O R 34 、(g) - C O N R 35 R 36 、(h) - N R 37 C O R 38 、(i) - N R 39 S O $_2$ R 40 および(j) - N (S O $_2$ R 40) $_2$ から任意に選ばれる $1 \sim 5$ 個の基によって置換された C $1 \sim 8$ アルキル基、C $2 \sim 8$ アルケニル基、または C $2 \sim 8$ アルキニル基を表わすか、

 R^7 と R^8 、 R^{20} と R^{21} 、 R^{28} と R^{29} は一緒になって、(1) C^2 0 アルキレン基、(2) $-(C^2$ 0 アルキレン基)-O0 (C^2 0 アルキレン基) $-(C^2$ 0 アルキレン基) $-(C^2$ 0 アルキレン基) $-(C^2$ 0 アルキレン基) $-(C^2$ 1 (C^2 0 アルキレン基) $-(C^2$ 1 (C^2 1) $-(C^2$ 1) $-(C^2$ 2 (C^2 2) $-(C^2$ 3) $-(C^2$ 4 (C^2 3) $-(C^2$ 4) $-(C^2$ 5 アルキレン基) $-(C^2$ 6 アルキレン基) $-(C^2$ 6 アルキレン基) $-(C^2$ 6 アルキレン基) $-(C^2$ 7)

15 (4) $-(C2\sim67$ ルキレン基) $-NR^{195}-(C2\sim67$ ルキレン基) -(基中、 R^{195} は、水素原子、 $C1\sim87$ ルキル基、フェニル基、またはフェニル基によって置換された $C1\sim87$ ルキル基を表わす。)を表わし、

10

R¹⁰、R²²、R²⁴およびR²⁶はそれぞれ独立して、(1) C1~8アルキル基、(2) C2~8アルケニル基、(3) C2~8アルキニル基、(4) Cyc1、20 または(5)(a) Cyc1、(b) ハロゲン原子、(c) -OR³⁰、(d) -SR³¹、(e) -NR³²R³³、(f) -COOR³⁴、(g) -CONR³⁵R³⁶、(h) -NR³⁷COR³⁸、(i) -NR³⁹SO₂R⁴⁰および(j) -N (SO₂R⁴⁰) 2から任意に選ばれる1~5個の基によって置換されたC1~8アルキル基、C2~8アルケニル基、またはC2~8アルキニル基を表わし(基中、R³⁰~R³⁷およびR³⁹はそれぞれ独立して、水素原子、C1~8アルキル基、Cyc1、またはCyc1によって置換されたC1~8アルキル基、Cyc1、またはCyc1によって置換されたC1~8アルキル基を表わすか、

 R^{35} と R^{36} は一緒になって、(1) $C2\sim6$ アルキレン基、(2) - ($C2\sim6$ アルキレン基) - ($C2\sim6$ アルキレン基) - ($C2\sim6$ アルキレン基) - ($C2\sim6$ アルキレン基) - ($C2\sim6$ アルキレン基) - ($C2\sim6$ アルキレン基) - ($C2\sim6$ アルキレン基) - ($C2\sim6$ アルキレン基) - ($C2\sim6$ アルキレン基) - (基中、 $C2\sim6$ アルキレン基) - (基中、 $C2\sim6$ アルキル基) - (基中、 $C2\sim6$ アルキル基、フェニル基、またはフェニル基によって置換された $C1\sim8$ アルキル基を表わす。) を表わし、

 R^{38} および R^{40} はそれぞれ独立して、 $C1\sim8$ アルキル基、Cyc1、またはCyc1によって置換された $C1\sim8$ アルキル基を表わす。)、

Cyc1は、 $C3\sim15$ の単環、二環、または三環式 (縮合またはスピロ) 炭素環、または $1\sim4$ 個の窒素原子、 $1\sim3$ 個の酸素原子および/または $1\sim3$ 個の硫黄原子を含む $3\sim15$ 員の単環、二環、または三環式 (縮合またはスピロ) 複素環を表わす。

ただし、Cyc1は1~5個のR⁵¹によって置換されていてもよく、 R⁵¹は、(1) C1~8アルキル基、(2) C2~8アルケニル基、(3) C2~8 アルキニル基、(4) ハロゲン原子、(5) ニトロ基、(6) トリフルオロメチル基、 15 (7) トリフルオロメトキシ基、(8) ニトリル基、(9) ケト基、(10)Сус2、(11) -OR⁵², (12)-SR⁵³, (13)-NR⁵⁴R⁵⁵, (14)-COOR⁵⁶, (15)-CO NR⁵⁷R⁵⁸, (16)-NR⁵⁹COR⁶⁰, (17)-SO₂NR⁶¹R⁶², (18)-OCO R⁶³, (19)-NR⁶⁴SO₂R⁶⁵, (20)-NR⁶⁶COOR⁶⁷, (21)-NR⁶⁸CO $NR^{69}R^{70}$, (22)-B (OR⁷¹) ₂, (23)-SO₂R⁷², (24)-N (SO₂R⁷ 20 ²) ₂、または(25) (a)ハロゲン原子、(b) Cyc2、(c) -OR⁵²、(d) -SR 53 , (e) $-NR^{54}R^{55}$, (f) $-COOR^{56}$, (g) $-CONR^{57}R^{58}$, (h) -N $R^{59}COR^{60}$, (i) $-SO_2NR^{61}R^{62}$, (j) $-OCOR^{63}$, (k) $-NR^{64}S$ O_2R^{65} , (1) $-NR^{66}COOR^{67}$, (m) $-NR^{68}CONR^{69}R^{70}$, (n) -B(OR⁷¹)₂、(o) -SO₂R⁷²および(p) -N (SO₂R⁷²)₂から任意に選 25 ばれる1~5個の基によって置換されたC1~8アルキル基、C2~8アル

ケニル基、 $C2\sim8$ アルキニル基を表わす(基中、 $R^{52}\sim R^{62}$ 、 R^{64} 、 R^{6} 6および $R^{68}\sim R^{71}$ はそれぞれ独立して、(1) 水素原子、(2) $C1\sim8$ アルキル基、(3) $C2\sim8$ アルケニル基、(4) $C2\sim8$ アルキニル基、(5) Cyc2、または(6) Cyc2、 $-OR^{73}$ 、 $-COOR^{74}$ 、 $-NR^{75}R^{76}$ によって置換された $C1\sim8$ アルキル基、 $C2\sim8$ アルキニル基を表わすか、

5

20

R⁵⁷とR⁵⁸、R⁶¹とR⁶²、R⁶⁹とR⁷⁰は一緒になって、(1) C2~6アルキレン基、(2) - (C2~6アルキレン基) -O- (C2~6アルキレン基) -、(3) - (C2~6アルキレン基) -S- (C2~6アルキレン基) -、または(4) - (C2~6アルキレン基) -NR¹⁹⁷- (C2~6アルキレン基) - (基中、R¹⁸⁷は、水素原子、C1~8アルキル基、フェニル基、またはフェニル基によって置換されたC1~8アルキル基を表わす。)を表わし、R⁶³、R⁶⁵、R⁶⁷およびR⁷²はそれぞれ独立して、(1) C1~8アルキル基、(2) C2~8アルケニル基、(3) C2~8アルキニル基、(4) Cyc2、または(5) Cyc2、-OR⁷³、-COOR⁷⁴、-NR⁷⁵R⁷⁶によって置換されたC1~8アルキル基、C2~8アルケニル基、C2~8アルキニル基を表わし(基中、R⁷³~R⁷⁶はそれぞれ独立して、水素原子、C1~8アルキル基を表わし(基中、R⁷³~R⁷⁶はそれぞれ独立して、水素原子、C1~8アルキル基、Cyc2、またはCyc2によって置換されたC1~8アルキル基を表わす。)、

ただし、Cyc2は1~5個の R^{77} によって置換されていてもよく、 R^{77} は、(1) C1~8アルキル基、(2) ハロゲン原子、(3) ニトロ基、(4) トリフルオロメチル基、(5) トリフルオロメトキシ基、(6) ニトリル基、(7) ー

Cyc2はCyc1と同じ意味を表わす。

OR⁷⁸、(8) -NR⁷⁹R⁸⁰、(9) -COOR⁸¹、(10)-SR⁸²、(11)-CON 25 R⁸³R⁸⁴、(12)C2~8アルケニル基、(13)C2~8アルキニル基、(14)ケト 基、(15)Cyc6、(16)-NR¹⁶¹COR¹⁶²、(17)-SO₂NR¹⁶³R¹⁶⁴、(18)

-OCOR¹⁶⁶、(19)-NR¹⁶⁶SO₂R¹⁶⁷、(20)-NR¹⁶⁸COOR¹⁶⁹、(21)
-NR¹⁷⁰COR¹⁷¹R¹⁷²、(22)-SO₂R¹⁷³、(23)-N (SO₂R¹⁶⁷)₂、
(24) (a)ハロゲン原子、(b) -OR⁷⁸、(c) -NR⁷⁹R⁸⁰、(d) -COOR⁸¹、(e) -SR⁸²、(f) -CONR⁸³R⁸⁴、(g) ケト基、(h) Cyc6、(i) -NR

5 ¹⁶¹COR¹⁶²、(j) -SO₂NR¹⁶³R¹⁸⁴、(k) -OCOR¹⁶⁵、(j) -NR¹⁶⁶SO₂R¹⁶⁷、(m) -NR¹⁶⁸COOR¹⁶⁹、(n) -NR¹⁷⁰COR¹⁷¹R¹⁷

²、(o) -SO₂R¹⁷³および(p) -N (SO₂R¹⁸⁷)₂から任意に選ばれる1 ~5個の基によって置換されたC1~8アルキル基、C2~8アルケニル基、C2~8アルキニル基を表わす(基中、R⁷⁸~R⁸⁴、R¹⁶¹~R¹⁶⁴、R¹⁶

6、R¹⁶⁸およびR¹⁷⁰~R¹⁷²はそれぞれ独立して、(a) 水素原子、(b) C1 ~8アルキル基、(c) C2~8アルケニル基、(d) C2~8アルキニル基、(e) Cyc6、(f) Cyc6、-OR¹⁷⁴、-COOR¹⁷⁵、-NR¹⁷⁶R¹⁷⁷、-CONR¹⁷⁸R¹⁷⁹によって置換されたC1~8アルキル基、C2~8アルケニル基、C2~8アルケニル基、C2~8アルケニル基、C2~8アルキニル基を表わすか、

15 R⁸³とR⁸⁴、R¹⁶³とR¹⁶⁴、R¹⁷¹とR¹⁷²は一緒になって、(1) C2~6アルキレン基、(2) - (C2~6アルキレン基) -O- (C2~6アルキレン基) -O- (C2~6アルキレン基) -、(3) - (C2~6アルキレン基) -S- (C2~6アルキレン基) -、または(4) - (C2~6アルキレン基) -NR¹⁹⁸- (C2~6アルキレン基) - (基中、R¹⁹⁸は、水素原子、C1~8アルキル基、フェニル基、20 またはフェニル基によって置換されたC1~8アルキル基を表わす。)を表わし、

R¹⁶⁵、R¹⁶⁷、R¹⁶⁹およびR¹⁷³はそれぞれ独立して、(a) C1~8アルキル基、(b) C2~8アルケニル基、(c) C2~8アルキニル基、(d) Cyc6、または(e) Cyc6、-OR¹⁷⁴、-COOR¹⁷⁵、-NR¹⁷⁶R¹⁷⁷、-CONR¹⁷⁸R¹⁷⁹によって置換されたC1~8アルキル基、C2~8アルケニル基、C2~8アルキニル基を表わす(基中、R¹⁷⁴~R¹⁷⁷はそれぞれ独

立して、(1) 水素原子、(2) $C1\sim8$ アルキル基、(3) Cyc6、または(4) Cyc6 によって置換された $C1\sim8$ アルキル基を表わすか、

 R^{178} と R^{179} は一緒になって、(1) $C2\sim6$ アルキレン基、(2) - ($C2\sim6$ アルキレン基)- ($C2\sim6$ P) ($C2\sim6$

Cyc6は、C3~8の単環式炭素環または1~4個の窒素原子、1~2 10 個の酸素原子および/または1~2個の硫黄原子を含む3~8員の単環式複素環を表わす。

ただし、 $Cyc6は1\sim5$ 個の R^{180} によって置換されていてもよく、 R^{180} は、(1) $C1\sim8$ アルキル基、(2) ハロゲン原子、(3) ニトロ基、(4) トリフルオロメチル基、(5) トリフルオロメトキシ基、(6) ニトリル基、(7) -15 O R^{181} 、(8) $-NR^{182}R^{183}$ 、(9) $-COOR^{184}$ 、(10) $-SR^{185}$ 、または(11) $-CONR^{186}R^{187}$ を表わし(基中、 $R^{181}\sim R^{187}$ はそれぞれ独立して、(1) 水素原子、(2) $C1\sim8$ アルキル基、(3) フェニル基、または(4) フェニル基によって置換された $C1\sim8$ アルキル基を表わすか、

R¹⁸²とR¹⁸³、R¹⁸⁶とR¹⁸⁷は一緒になって、(1) C2~6アルキレン
 基、(2) - (C2~6アルキレン基) -O- (C2~6アルキレン基) -、(3) - (C2~6アルキレン基) -S- (C2~6アルキレン基) -、または(4) - (C2~6アルキレン基) -NR²⁰⁰- (C2~6アルキレン基) - (基中、R²⁰⁰は、水素原子、C1~8アルキル基、フェニル基、フェニル基によって置換されたC1~8アルキル基を表わす。)を表わす。)、

25 R²は、(1) 水素原子、(2) C1~8アルキル基、(3) C2~8アルケニル基、 (4) C2~8アルキニル基、(5) -OR⁹⁰、(6) Cyc3、または(7)(a) ハロ

ゲン原子、(b) -OR⁹⁰、(c) -SR⁹¹、(d) -NR⁹²R⁹³、(e) -COOR

⁹⁴、(f) -CONR⁹⁵R⁹⁶、(g) -NR⁹⁷COR⁹⁸、(h) -SO₂NR⁹⁹R¹

⁰⁰、(i) -OCOR¹⁰¹、(j) -NR¹⁰²SO₂R¹⁰³、(k) -NR¹⁰⁴COOR

¹⁰⁵、(l) -NR¹⁰⁶CONR¹⁰⁷R¹⁰⁸、(m) Cyc3、(n) ケト基および(o)

-N (SO₂R¹⁰³) ₂から任意に選ばれる1~5個の基によって置換された

C1~8アルキル基、C2~8アルケニル基またはC2~8アルキニル基を
表わし(基中、R⁹⁰~R¹⁰⁰、R¹⁰²、R¹⁰⁴およびR¹⁰⁶~R¹⁰⁸はそれぞ
れ独立して、(1) 水素原子、(2) C1~8アルキル基、(3) C2~8アルケニル基、(4) C2~8アルキニル基、(5) Cyc3、または(6) Cyc3によって置換されたC1~8アルキル基、C2~8アルケニル基、C2~8アルキニル基、C2~8アルケニル基、C2~8アルキニル基を表わすか、

 R^{95} と R^{96} 、 R^{99} と R^{100} 、 R^{107} と R^{108} は一緒になって、(1) $C2\sim6$ アルキレン基、(2) $-(C2\sim6$ アルキレン基) $-O-(C2\sim6$ アルキレン基) $-S-(C2\sim6$ アルキレン基)-、基)-、(3) $-(C2\sim6$ アルキレン基) $-S-(C2\sim6$ アルキレン基)-、

15 または(4) $-(C2\sim67$ ルキレン基) $-NR^{201}-(C2\sim67$ ルキレン基) $-(基中、R^{201}$ は、水素原子、 $C1\sim87$ ルキル基、フェニル基、またはフェニル基によって置換された $C1\sim87$ ルキル基を表わす。)を表わし、

R¹⁰¹、R¹⁰³およびR¹⁰⁵はそれぞれ独立して、(1) C1~8アルキル基、

(2) C2~8アルケニル基、(3) C2~8アルキニル基、または(4) Cyc3
 20 またはCyc3によって置換されたC1~8アルキル基、C2~8アルケニル基、C2~8アルキニル基を表わし、

Cyc3はCyc1と同じ意味を表わす。

10

ただし、 $Cyc3は1~5個のR^{109}$ によって置換されていてもよく、 R^{109} は R^{51} と同じ意味を表わす。)、

25 R^3 および R^4 はそれぞれ独立して、(1) 水素原子、(2) $C1\sim8$ アルキル基、(3) $C2\sim8$ アルケニル基、(4) $C2\sim8$ アルキニル基、(5) $-COOR^{120}$ 、

(6) -CONR¹²¹R¹²²、(7) Cyc4、または(8)(a) ハロゲン原子、(b) ニ トリル基、(c) Cyc4、(d) -COOR¹²⁰、(e) -CONR¹²¹R¹²²、(f) - OR^{123} , (g) $-SR^{124}$, (h) $-NR^{125}R^{126}$, (i) $-NR^{127}COR^{128}$, (j) $-SO_2NR^{129}R^{130}$, (k) $-OCOR^{131}$, (l) $-NR^{132}SO_2R^{133}$, (m) $-NR^{134}COOR^{135}$, (n) $-NR^{136}CONR^{137}R^{138}$, (o) -S-SR¹³⁹、(p) -NHC (=NH) NHR¹⁴⁰、(q) ケト基、(r) -NR¹⁴⁵C ONR¹⁴⁶COR¹⁴⁷および(s) -N (SO₂R¹³³)₂から任意に選ばれる1 ~5個の基によって置換されたC1~8アルキル基、C2~8アルケニル基、 またはC2~8アルキニル基を表わし(基中、R¹²⁰~R¹³⁰、R¹³²、R¹³ ⁴、R¹³⁶~R¹³⁸、R¹⁴⁵およびR¹⁴⁶はそれぞれ独立して、(1) 水素原子、 10 (2) C1~8アルキル基、(3) C2~8アルケニル基、(4) C2~8アルキニ ル基、(5) Cyc4、または(6) Cyc4、ハロゲン原子、-OR¹⁴⁸、-S R¹⁴⁹、-COOR¹⁵⁰、または-NHCOR¹⁴¹によって置換されたC1~ 8アルキル基、C2~8アルケニル基、C2~8アルキニル基を表わすか、 R¹²¹とR¹²²、R¹²⁹とR¹³⁰、R¹³⁷とR¹³⁸は一緒になって、(1) C 2 15 ~6アルキレン基、(2) - (C2~6アルキレン基) -O- (C2~6アルキ レン基) -、(3) - (C2~6アルキレン基) - S- (C2~6アルキレン基) 一、または(4) - (C2~6アルキレン基) - NR²⁰¹- (C2~6アルキレ ン基) - (基中、R²⁰¹は、水素原子、C1~8アルキル基、フェニル基、 フェニル基によって置換されたC1~8アルキル基を表わす。)を表わし、 20 R¹³¹、R¹³³、R¹³⁵、R¹³⁹およびR¹⁴⁷はそれぞれ独立して、(1) C1 ~8アルキル基、(2) C2~8アルケニル基、(3) C2~8アルキニル基、(4) Cyc4、または(5) Cyc4、ハロゲン原子、-OR¹⁴⁸、-SR¹⁴⁹、-COOR¹⁵⁰、または-NHCOR¹⁴¹によって置換されたC1~8アルキル 25 基、C2~8アルケニル基、C2~8アルキニル基を表わし、

R¹⁴⁰は、水素原子、-COOR¹⁴²、または-SO₂R¹⁴³を表わし(基中、

 $R^{141} \sim R^{143}$ はそれぞれ独立して、(1) $C1 \sim 8$ アルキル基、(2) $C2 \sim 8$ アルケニル基、(3) $C2 \sim 8$ アルキニル基、(4) Cyc4、または(5) Cyc4 化よって置換された $C1 \sim 8$ アルキル基、 $C2 \sim 8$ アルキニル基を表わし、

 $R^{148} \sim R^{150}$ はそれぞれ独立して、(1) 水素原子、(2) C $1 \sim 8$ アルキル基、(3) C $2 \sim 8$ アルケニル基、(4) C $2 \sim 8$ アルキニル基、(5) C y c 4 、または(6) C y c 4 によって置換されたC $1 \sim 8$ アルキル基、C $2 \sim 8$ アルケニル基、C $2 \sim 8$ アルキニル基を表わし、

Cyc4はCyc1と同じ意味を表わす。

10 ただし、Cyc4は1~5個のR¹⁴⁴によって置換されていてもよく、R¹⁴⁴はR⁵¹と同じ意味を表わす。)を表わすか R³とR⁴は一緒になって、

(基中、R¹⁹⁰およびR¹⁹¹はそれぞれ独立して、(1) 水素原子、(2) C1~8アルキル基、(3) C2~8アルケニル基、(4) C2~8アルキニル基、(5) - COOR¹²⁰、(6) -CONR¹²¹R¹²²、(7) Cyc4、または(8) (a) ハロゲン原子、(b) ニトリル基、(c) Cyc4、(d) -COOR¹²⁰、(e) -CONR¹²¹R¹²²、(f) -OR¹²³、(g) -SR¹²⁴、(h) -NR¹²⁵R¹²⁶、(i) -NR¹²⁷COR¹²⁸、(j) -SO₂NR¹²⁹R¹³⁰、(k) -OCOR¹³¹、(l) -NR¹³²SO₂R¹³³、(m) -NR¹³⁴COOR¹³⁵、(n) -NR¹³⁶CONR¹³⁷ 「R¹³⁸、(o) -SーSR¹³⁹、(p) -NHC(=NH)NHR¹⁴⁰、(q) ケト基、(r) -NR¹⁴⁵CONR¹⁴⁶COR¹⁴⁷および(s) -N(SO₂R¹³³)₂から任意に選ばれる1~5個の基によって置換されたC1~8アルキル基、C2~8アルケニル基、またはC2~8アルキニル基を表わす。(基中、R¹²² 「~R¹⁴⁰およびR¹⁴⁵~R¹⁴⁷は上記と同じ意味を表す。))を表わし、

 R^{5} は、(1) 水素原子、(2) $C1\sim8$ アルキル基、(3) Cyc5、または(4) Cyc5 ない。 Cyc5 ない。 Cyc5 ない。

(基中、Cyc5はCyc1と同じ意味を表わす。ただし、Cyc5は $1\sim50$ の R^{150} によって置換されていてもよく、 R^{150} は R^{51} と同じ意味を表わす。)〕で示される化合物、それらのN-オキシド、それらの塩、またはそれらのプロドラッグである請求の範囲1記載のエフェクター細胞の機能阻害剤、

11.1種または2種以上の免疫抑制剤とCCR5アンタゴニストからなるエフェクター細胞の機能阻害剤とを組み合わせてなる医薬、

10 12.1種または2種以上の免疫抑制剤が、タクロリムス、シクロスポリン、シロリムス、コルチコステロイド、アザチオプリン、ミコフェレートモフェチル、FTY-720、およびシクロフォスファミドから選択される請求の範囲11に記載の医薬、

13. 一般式(I)

$$R^{1}-N$$

$$N$$

$$R^{3}$$

$$R^{4}$$

$$N$$

$$R^{5}$$

$$R^{5}$$

$$R^{5}$$

15

(式中、すべての記号は請求の範囲10記載と同様の意味を表す。)で示される化合物、それらのNーオキシド、それらの塩、またはそれらのプロドラッグの有効量を哺乳動物に投与することを特徴とする哺乳動物におけるエフェクター細胞の機能に起因する疾患の予防または治療方法、および

20 14. エフェクター細胞の機能に起因する疾患の予防または治療剤を製造するための、一般式(I)

(式中、すべての記号は請求の範囲10記載と同様の意味を表す。)で示される化合物、それらのNーオキシド、それらの塩、またはそれらのプロドラッグの使用等に関する。

5 本明細書中、RA、RO、CD4、CD8、HLA-DR、HLA-AB C、CD11c、CD83、CD80、CD86、CD3は全て細胞表面抗 原を表わす。

本明細書中で用いられる用語「陰性」は、表面抗原が検出できないことを意味し、また「陽性」は表面抗原が検出できることを意味する。ここで、表面抗原の検出に用いる方法としては、現在までに知られている表面抗原の検出方法を全て含む。例えば、当業者が蛋白質の検出に用いる公知の技術(例えば、フローサイトメトリー(FACS)、免疫染色、ウェスタンブロット、蛍光抗体法等)、またはこれらと同等の技術等が挙げられる。

10

本明細書中、エフェクター細胞とは、T細胞及びミエロイド系細胞であって、T細胞に関しては下記ナイーブT細胞でないものを全て包含する。エフェクター細胞としては、例えば、RA陰性および/またはRO陽性であるT細胞及びマクロファージ等が挙げられ、「RA陰性および/またはRO陽性であるT細胞」としては、例えばTh1細胞、Th2細胞、細胞傷害性T細胞(CTL)、セントラルメモリーT細胞(TCM)、エフェクターメモリーT細胞(TEM)等が挙げられる。ここで、TCMおよびTEMは、文献(Nature. 1999 Oct 14;401(6754):708-12.)に記載の方法により定義されたものである。好ましいエフェクター細胞としては、Th1細胞、Th2細胞、CTL、TEM、マクロファージ等であり、より好ましくは、Th1細胞、TE

M等である。

10

15

20

25

本明細書中、T細胞とは、T細胞受容体(T cell receptor (TCR))を発現する細胞を全て包含する。「TCRを発現する細胞」としては、例えば、CD4陽性CD8陰性T細胞(すなわち、CD4陽性T細胞)、CD4陰性CD8陽性T細胞(すなわち、CD8陽性T細胞)、CD4陰性CD8陰性T細胞、CD4陽性CD8陽性T細胞等が挙げられる。

本明細書中、ナイーブT細胞は、抗原刺激を受けたことがないT細胞を表わし、例えば、RA陽性T細胞等が挙げられる。

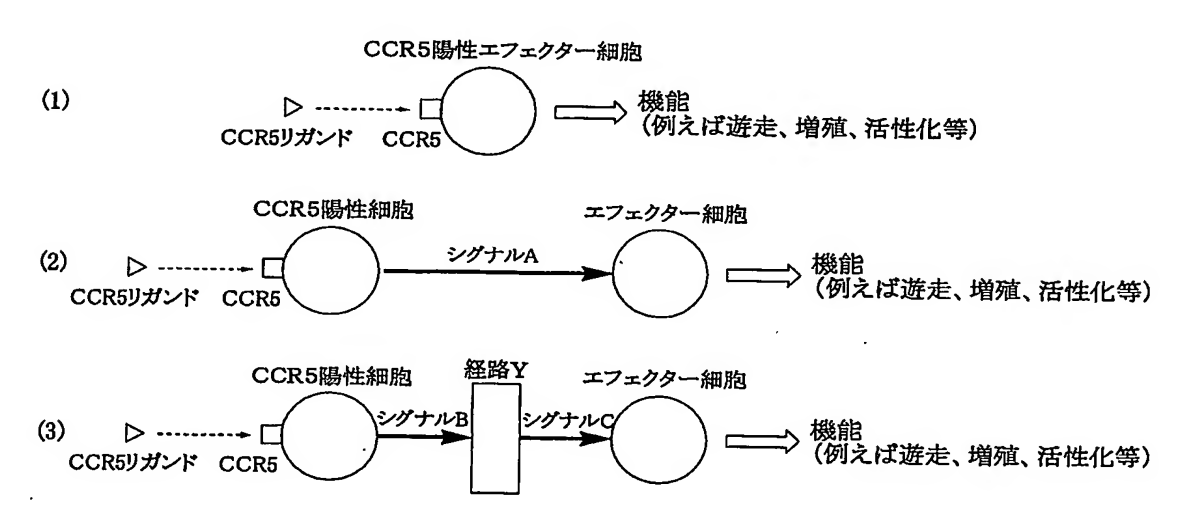
本明細書中、メモリーT細胞は、エフェクター細胞と同じ意味を表わす。

本明細書中、CCR5陽性エフェクター細胞とは、エフェクター細胞であって、CCR5を発現する細胞を全て包含する。CCR5陽性エフェクター細胞、Pとしては、例えばCCR5陽性Th1細胞、CCR5陽性Th2細胞、CCR5陽性CTL、CCR5陽性TCM、CCR5陽性TEM、CCR5陽性エフェクター細胞とは、CCR5陽性Th1細胞、CCR5陽性エフェクター細胞とは、CCR5陽性Th1細胞、CCR5陽性CTL、CCR5陽性TEM、CCR5陽性TEM、CCR5陽性マクロファージ等であり、より好ましくは、CCR5陽性Th1細胞、CCR5陽性マクロファージ等である。

本明細書中、エフェクター細胞の機能としては、CCR5が介在し、かつ後記T細胞介在性疾患、あるいはミエロイド系細胞(マクロファージ細胞)介在性疾患の形成、増悪、および/または継続に寄与するものを全て含む。エフェクターが理胞の機能としては、例えば細胞遊走、細胞増殖、細胞活性化等が挙げられる。ここで、遊走する細胞、増殖する細胞、活性化する細胞は、エフェクター細胞が促促定されるものではない。すなわち、エフェクター細胞が、遊走、増殖、活性化する場合に加え、エフェクター細胞が他の細胞を遊走させる場合、エフェクター細胞が他の細胞を増殖させる場合、エフェクター細胞が他の細胞を増殖させる場合、エフェクター細胞が他の細胞を増殖させる場合、エフェクター細胞が他の細胞を増殖させる場合、エフェクター細胞が他の細胞を増殖させる場合、エフェクター細胞が他の細胞を増殖させる場合、エフェクター細胞が他の細胞を発音をも包含する。好ましいエフェクター細胞が他の細胞を発音をも包含する。好ましいエフェクター細胞が他の細胞を発音をも包含する。好ましいエフェクター細胞が他の細胞を発音をも包含する。好ましいエフェクター細胞が他の細胞を発音を表現しては、1000円に

胞の機能としては、エフェクター細胞の遊走、エフェクター細胞の増殖、エフェクター細胞の活性化等が挙げられる。また、ここで用いられる用語「CCR5が介在する」は、エフェクター細胞が機能を発現するに至るまでに、CCR5とそのリガンドが結合する過程を含むことを意味し、リガンドが結合するCCR5を発現する細胞と機能を発現するエフェクター細胞が同一であるものに限定されない。ここで、CCR5に結合するリガンドとしては、CCR5に結合するものを全て含み、現在までに知られているCCR5のリガンドや今後見出されるCCR5のリガンドをも包含する。CCR5に結合するリガンドとして好ましくはRANTES、MIP-1 α 、MIP-1 β 等が挙げられる。ここで、RANTES、MIP-1 α 、MIP-1 β 等が挙げられる。ここで、RANTES、MIP-1 α 、MIP-1 β 等は細胞膜上に結合した状態のものであってもよい。リガンドとCCR5の結合から、エフェクター細胞が機能を発現するに至る経路としては、例えば下記に例示したもの等が挙げられる。

10



15 上記において、(1)は、リガンドが結合したCCR5陽性エフェクター 細胞が機能を発現する場合を表わし、(2)は、リガンドが結合したCCR 5陽性細胞がシグナルAを伝達し、シグナルAが伝達されたエフェクター細胞が機能を発現する場合を表わし、(3)は、リガンドが結合したCCR5 陽性細胞がシグナルBを伝達し、シグナルBが伝達された経路Yがシグナル

Cを伝達し、シグナルCが伝達されたエフェクター細胞が機能を発現する場 合を表わす。ここで、CCR5陽性細胞はCCR5を発現する細胞全てを包 含する。また、シグナルA、B、Cは、シグナルを伝達する細胞と伝達され る細胞が接触せずとも伝達されるもの、すなわち液性因子(例えば、サイト カイン、ケモカイン、細胞から遊離されるその他のメディエーターを介する 刺激等)、および/または接触することによって伝達されるもの(例えば、 接着分子、表面抗原、細胞膜上に結合した状態の液性因子を介した刺激等) を全て含み、シグナルA、B、Cは前記CCR5に結合するリガンドとCC R5の結合であってもよく、また、一つのシグナルが複数の因子によって構 成されていてもよい。さらにシグナルA、B、Cはそれぞれ同じであっても 10 異なっていてもよい。経路Yは、シグナルBをシグナルCとしてエフェクタ 一細胞に伝達することができるものを全て含み、少なくとも一つのシグナル Bを受けることができる細胞と、少なくとも一つのシグナルCを伝達するこ とができる細胞が含まれていればよく、その間のシグナルの伝達方法によっ て限定されるものではない。ここで、「シグナルBを受けることができる細 15 胞」と「シグナルCを伝達することができる細胞」は同一であってもよい。

上記「リガンドとCCR5の結合から、エフェクター細胞が機能を発現するに至る経路」として好ましくは、上記で(1)に示したもの等が挙げられる。

20 本明細書中、細胞遊走とは、細胞が遊走することを意味し、例えば細胞が 走化性因子等の濃度勾配によって移動すること等が挙げられる。

25

本明細書中、細胞活性化とは、細胞が活性化することを意味し、細胞の機能が亢進すること、細胞が新しい機能を発現すること等を全て包含する。細胞活性化としては、例えば細胞が抗体産生の補助や免疫応答の誘導、または細胞傷害活性等の作用を発現すること等が挙げられる。

本明細書中、細胞増殖とは、細胞が増殖することを意味し、例えば細胞が

細胞分裂によって増えること等が挙げられる。

10

15

20

25

本明細書中、T細胞介在性疾患とは、疾患の形成、増悪、または継続の何れかの過程にT細胞が関与しているものであればよく、T細胞の関与が公知である疾患、該疾患の動物モデルにおいてT細胞の関与が公知である疾患、

5 さらには今後T細胞の関与が見出される疾患であってもよい。T細胞介在性疾患としては、例えば移植の拒絶反応(例えば、固形臓器移植片の拒絶、糖尿病における膵島細胞移植の拒絶、移植片対宿主病(GVHD(graft - versus - host disease))等)、自己免疫疾患(例えば、関節炎、慢性関節炎リウマチ、多発性硬化症、潰瘍性大腸炎等)、アレルギー性疾患(例えば、喘息等)、

および虚血性疾患(例えば、虚血再灌流傷害等)等が挙げられる。 T細胞介在性疾患として好ましくは、移植片拒絶反応、自己免疫疾患等が挙げられる。

本明細書中、ミエロイド系細胞(マクロファージ細胞)介在性疾患とは、疾患の形成、増悪、または継続の何れかの過程にミエロイド系細胞が関与しているものであればよく、ミエロイド系細胞の関与が公知である疾患、該疾患の動物モデルにおいてミエロイド系細胞の関与が公知である疾患、さらには今後ミエロイド系細胞の関与が見出される疾患であってもよい。マクロファージ細胞介在性疾患としては、癌または癌転移等が挙げられる。

本明細書中、CCR5アンタゴニストとしては、CCR5拮抗活性を有する物質全てが含まれ、現在までに知られているCCR5アンタゴニストや今後見出されるCCR5アンタゴニストを全て包含する。CCR5アンタゴニストとしては、例えばペプチド性CCR5アンタゴニスト、非ペプチド性CCR5アンタゴニストが挙げられる。ここで、ペプチド性CCR5アンタゴニストが挙げられる。ここで、ペプチドからなるものを全て含み、例えば抗CCR5抗体等も含まれる。また、非ペプチド性CCR5アンタゴニストとは、CCR5アンタゴニストであって、ペプチド性で無いものを全て含む。非ペプチド性CCR5アンタゴニストとしては、例えば低

酸塩、

20

分子CCR5アンタゴニスト等が挙げられる。CCR5アンタゴニストとして好ましくは、非ペプチド性CC、5アンタゴニストであり、より好ましくは低分子CCR5アンタゴニストであり、特に好ましくは、WO02/74770号に記載の化合物である。

- 5 一般式(I)で示される化合物は、VO02/74770 号に記載された化合物であり、一般式(I)で示される化合物に関すること、例えば一般式(I)で示される化合物の説明に用いた用語、一般、 て(I)で示される化合物の製造法、一般式(I)で示される化合物の塩等は、 前記公報の記載と同じ意味を表わす。
- 10 CCR5アンタゴニストとして用いる一、受式(I)で示される化合物のうち、好ましくは前記公報の実施例に記載された化合物が挙げられる。このうち、より好ましい化合物としては、
 - (1) $4-[4-({(3R)}-1-ブチル-3-(R)-シクロヘキシル (ヒドロキシ) メチル] <math>-2$, 5-ジオキソ-1, 4 9-トリアザスピロ [5.
- 15 5] ウンデカー 9 ーイル) メチル) ベンジル] ― 3 ーメトキシ安息香酸 塩酸塩、
 - (2)4-[4-({(3R)-1-ブチル-3-[(R))-シクロヘキシル(ヒ ドロキシ)メチル]-2,5-ジオキソ-1,4,9-トリアザスピロ[5. 5]ウンデカ-9-イル}メチル)フェノキシ]-3-ニートキシ安息香酸塩
- (3)4- [4-({(3R) -1-ブチル-3-[(1R) -2-エチル-1 -ヒドロキシプチル]-2,5-ジオキソ-1,4,9-トリーデザスピロ[5.
 - 5] ウンデカー 9 ーイル} メチル) フェノキシ] ー 3 ーメトキ シ安息香酸 塩酸塩、
- 25 (4)4-[4-({(3R)-1-ブチル-3-[(R)-シクローキシル(ヒドロキシ)メチル]-2,5-ジオキソー1,4,9-トリアザス ピロ[5.

5] ウンデカー 9 ーイル} メチル) フェノキシ] ー 3, 5 ージメチル安息香酸 塩酸塩、

- (5)4-[4-(1-{(3R)-1-プチル-3-[(R)-シクロヘキシル(ヒドロキシ)メチル]-2,5-ジオキソ-1,4,9-トリアザスピロ[5.5]ウンデカ-9-イル}エチル)フェノキシ]安息香酸 塩酸塩、(6)4-[4-({(3R)-1-プチル-3-[(R)-3-シクロペンテン-1-イル(ヒドロキシ)メチル]-2,5-ジオキソ-1,4,9-トリアザスピロ[5.5]ウンデカ-9-イル}メチル)フェノキシ]-3-メチル安息香酸 塩酸塩、
- 10 (7)4-[4-({(3R)-1-プチル-3-[(R)-シクロヘプチル(ヒドロキシ)メチル]-2,5-ジオキソー1,4,9-トリアザスピロ[5.5]ウンデカー9ーイル}メチル)フェノキシ]-3-メトキシ安息香酸塩、酸塩、
- (8)4-[4-({(3R)-1-ブチル-3-[(R)-3-シクロペンテ 15 ン-1-イル(ヒドロキシ)メチル]-2,5-ジオキソー1,4,9-ト リアザスピロ[5.5]ウンデカー9ーイル}メチル)フェノキシ]-3-エトキシ安息香酸 塩酸塩、
 - $(9)4-[4-({3R})-1-ブチル-3-[(R)-ヒドロキシ (テトラヒドロー2H-ピランー4ーイル) メチル]-2,5-ジオキソー1,4,$
- 20 9ートリアザスピロ [5.5] ウンデカー 9ーイル メチル) フェノキシ]-Nーイソプロピルー3ーメトキシベンズアミド 塩酸塩、
 - (10) $4-[4-({(3R)}-1-ブチル-3-[(R)-ヒドロキシ(テトラヒドロー2H-ピランー4ーイル)メチル]-2,5-ジオキソー1,4,9-トリアザスピロ[5.5]ウンデカー9ーイル}メチル)フェノキシ]$
- 25 $-N-(2,2-ジメチルプロピル)-3-メトキシベンズアミド 塩酸塩、 (11)<math>N-\{4-[4-(\{(3R)-1-ブチル-3-[(1R)-1-ヒド$

ロキシー2ーメチルプロピル] -2, 5-ジオキソー1, 4, 9-トリアザスピロ [5.5] ウンデカー<math>9-イル} メチル) フェノキシ] -3-メトキシフェニル} メタンスルホンアミド 塩酸塩、

- (12)N-{4-[4-({(3R)-1-プチル-3-[(R)-ヒドロキシ (テトラヒドロー2Hーピランー4ーイル)メチル]-2,5ージオキソー1,4,9ートリアザスピロ[5.5]ウンデカー9ーイル}メチル)フェノキシ]-3ーメトキシフェニル}-2ーメチルプロパンアミド 塩酸塩、
- (13)4-(4-{[(3S)-1-ブチル-3-(シクロヘキシルメチル)-2,5-ジオキソー1,4,9-トリアザスピロ[5.5]ウンデカー9-イル]メチル}フェノキシ)安息香酸 塩酸塩、
- (14)N- {4-[4-({(3R) -1-プチル-3-[(1R) -1-ヒドロキシー2ーメチルプロピル] -2, 5ージオキソー1, 4, 9ートリアザスピロ[5.5]ウンデカー9ーイル}メチル)ー3, 5ージメチルー1Hーピラゾールー1ーイル]フェニル}メタンスルホンアミド 二塩酸塩、
- 15 (15)4-[4-({(3R)-1-プチル-3-[(1R)-1-ヒドロキシー2-メチルプロピル]-2,5-ジオキソー1,4,9-トリアザスピロ[5.5]ウンデカー9ーイル}メチル)フェノキシ]安息香酸塩、(16)4-[4-({(3R)-1-プチルー3-[(R)-シクロヘキシル(ヒドロキシ)メチル]-2,5-ジオキソー1,4,9-トリアザスピロ[5.
- 5] ウンデカー9ーイル}メチル) -3,5ージメチルー1Hーピラゾールー1ーイル]ーNーメチルベンズアミド 二塩酸塩、(17)4ー[4ー({(3R)-1ーブチルー3ー[(R)ーシクロヘキシル(ヒドロキシ)メチル]ー2,5ージオキソー1,4,9ートリアザスピロ[5.5]ウンデカー9ーイル}メチル)フェノキシ]安息香酸 塩酸塩、
- 25 $(18)4-(4-{(3R)-1-ブト-2-イン-1-イル-3-[(R)-シクロヘキシル (ヒドロキシ) メチル]-2,5-ジオキソー1,4,9-$

トリアザスピロ [5.5] ウンデカー 9 ーイル} プトキシ) ーNーメチルベンズアミド 塩酸塩、

(19)4-(4-{[(3S)-1-プチル-3-(シクロヘキシルメチル)-2,5-ジオキソー1,4,9-トリアザスピロ[5.5]ウンデス-9-イル]メチル]フェノキシ)安息香酸 塩酸塩、

5

- (20)N- $\{4-[4-(\{(3R)-1-プチル-3-[(1R)-1-ヒドロキシ-2-メチルプロピル]-2,5-ジオキソ-1,4,9-トリアザスピロ[5.5]ウンデス-9-イル<math>\}$ メチル)-3,5-ジメチル-1H-ピラゾール-1-イル]フェニル $\}$ メタンスルホンアミド 二塩酸塩、
- (21)4-[4-({(3R)-1-ブチル-3-[(1R)-1-ヒドロキシー2-メチルプロピル]-2,5-ジオキソー1,4,9-トリアザスピロ[5.5]ウンデスー9ーイル}メチル)フェノキシ]安息香酸塩、(22)4-[4-({(3R)-1-ブチルー3-[(R)-シクロヘキシル(ヒドロキシ)メチル]-2,5-ジオキソー1,4,9-トリアザスピロ[5.
- 15 5] ウンデスー9ーイル $\}$ メチル) ー3, 5ージメチルー1 Hーピラゾール ー1ーイル] ーNーメチルベンズアミド 二塩酸塩、
 - (23)4-[4-({(3R)-1-プチル-3-[(R)-シクロヘキシル(ヒドロキシ)メチル]-2,5-ジオキソ-1,4,9-トリアザスピロ[5.
 - 5] ウンデスー9ーイル]メチル) フェノキシ] 安息香酸 二塩酸塩、
- 20 (24)4-(4-{(3R)-1-ブター2-イニルー3-[(R)-シクロヘキシル(ヒドロキシ)メチル]-2,5-ジオキソー1,4,9-トリアザスピロ[5.5]ウンデスー9ーイル]ブトキシ)-Nーメチルベンズアミド 塩酸塩、
 - (25)4-(2-(3R)-1-ブチル-3-[(R)-シクロヘキシル (ヒド
- 25 ロキシ) メチル] -2, 5-ジオキソ-1, 4, 9-トリアザスピロ [5.
 - 5] ウンデス-9-イル] エトキシ) -N-メチルベンズアミド 塩酸塩、

- (26)4-({(3R)-1-ブチル-3-[(R)-シクロヘキシル(ヒドロキシ)メチル]-2,5-ジオキソー1,4,9-トリアザスピロ[5.5]ウンデス-9-イル}メチル)-N-{4-[(メチルアミノ)カルボニル]ベンジル}ベンズアミド塩酸塩、
- 5 (27)4-[4-({(3R)-1-ブチル-3-[(R)-シクロヘキシル(ヒドロキシ)メチル]-2,5-ジオキソー1,4,9-トリアザスピロ[5.5]ウンデスー9ーイル}メチル)フェノキシ]-N-(シクロプロピルメチル)ベンズアミド 塩酸塩、
- (28)4-[4-({(3R)-1-ブチル-3-[(R)-シクロヘキシル(ヒ 10 ドロキシ)メチル]-2,5-ジオキソー1,4,9-トリアザスピロ[5.5]ウンデス-9-イル}メチル)フェノキシ]-3-メトキシ安息香酸塩、酸塩、
 - $(29)4-[4-({3R})-1-ブチル-3-[(R)-シクロヘキソー3-エン-1-イル (ヒドロキシ) メチル]-2,5-ジオキソー1,4,9$
- 15 ートリアザスピロ [5.5] ウンデスー 9 ーイル} メチル) フェノキシ] ー Nーメチルベンズアミド 塩酸塩、
 - $(30)4-[4-({(3R)-1-ブチル-3-[(R)-シクロヘキシル(ヒドロキシ)メチル]-2,5-ジオキソー1,4,9-トリアザスピロ[5.$
- 5] ウンデスー 9 ーイル} メチル) フェノキシ] ー 3 ーメトキシー N ーメチ
- 20 ルベンズアミド 塩酸塩、
 - (31)4-[4-({(3R)-1-プチル-3-[(R)-シクロヘキシル(ヒドロキシ)メチル]-2,5-ジオキソー1,4,9-トリアザスピロ[5.5]ウンデスー9ーイル}メチル)フェノキシ]-3ークロロ安息香酸塩、
- 25 (32) $4-[4-({(3R)}-1-ブチル-3-[(R)-シクロヘキシル(ヒドロキシ)メチル]-2,5-ジオキソー1,4,9-トリアザスピロ[5.$

5] ウンデスー9ーイル} メチル) フェノキシ] ー3ークロローNーメチル ベンズアミド 塩酸塩、

- $(33)N^{1}-[4-({3R})-1-ブチルー3-[(R)-シクロヘキシル (ヒドロキシ) メチル] -2, 5-ジオキソー1, 4, 9-トリアザスピロ$
- 5 [5.5] ウンデスー9ーイル} メチル) ベンジル] -N⁴-メチルテレフタ ルアミド 塩酸塩、
 - (34) (3R) -1 $\overline{)}$ 1
- 10 ザスピロ [5.5] ウンデカン-2, 5-ジオン 塩酸塩、 (35)4-[4-({(3R)-1-ブチル-3-[(R)-シクロヘキシル(ヒドロキシ)メチル]-2, 5-ジオキソー1, 4, 9-トリアザスピロ [5.5] ウンデス-9-イル}メチル)ベンジル]-3-メトキシ安息香酸 塩酸塩、
- 15 (36)4-[4-({(3R)-1-ブチル-3-[(R)-シクロヘキシル(ヒドロキシ)メチル]-2,5-ジオキソー1,4,9-トリアザスピロ[5.5]ウンデスー9ーイル}メチル)フェノキシ]-3-メトキシーN,N-ジメチルベンズアミド塩酸塩、
- (37)N-{4-[4-({(3R)-1-ブチル-3-[(R)-シクロへキ
 20 シル(ヒドロキシ)メチル]-2,5-ジオキソ-1,4,9-トリアザスピロ[5.5]ウンデス-9-イル}メチル)フェノキシ]-3-メトキシフェニル}メタンスルホンアミド 塩酸塩、
 - $(38)4-[4-({(3R)-1-ブチル-3-[(R)-シクロヘキシル(ヒドロキシ)メチル]-2,5-ジオキソー1,4,9-トリアザスピロ[5.$
- 25 5] ウンデスー 9 ーイル} メチル) フェノキシ] 3 エトキシ安息香酸 塩酸塩、

- (39)4ー[4ー({(3R) 3 [(R) -シクロヘキシル (ヒドロキシ)
 メチル] -2, 5ージオキソー1ーペンチルー1, 4, 9ートリアザスピロ
 [5.5] ウンデスー9ーイル} メチル) フェノキシ] -3ーメトキシ安息
 香酸 塩酸塩、
- 5 (40)N- {4-[4-({(3R)-1-ブチル-3-[(R)-シクロヘキシル(ヒドロキシ)メチル]-2,5-ジオキソー1,4,9-トリアザスピロ[5.5]ウンデス-9-イル}メチル)フェノキシ]-3-メトキシフェニル}アセトアミド塩酸塩、
- (41)4-[4-({(3R)-1-プチル-3-[(1R)-2-エチル-1]
 10 ーヒドロキシブチル]-2,5-ジオキソー1,4,9-トリアザスピロ[5.5]ウンデス-9-イル}メチル)フェノキシ]-3-メトキシ安息香酸塩、酸塩、
 - $(42)4-[4-({3R})-1-ブチルー3-[(R)-ヒドロキシ (テトラヒドロー2H-ピランー4ーイル) メチル]-2,5-ジオキソー1,4,$
- 15 9ートリアザスピロ [5.5] ウンデスー 9ーイル} メチル) フェノキシ]ーNー(シクロプロピルメチル) ベンズアミド 塩酸塩、
 - $(43)4-[4-({(3R)-1-ブチル-3-[(R)-シクロヘキシル(ヒドロキシ)メチル]-2,5-ジオキソー1,4,9-トリアザスピロ[5.$
 - 5] ウンデスー 9 ーイル とチル フェノキシ] 3, 5 ージメチル安息香
- 20 酸 塩酸塩、
 - $(44)4-[4-(1-{(3R)}-1-ブチル-3-[(R)-シクロヘキシル (ヒドロキシ) メチル]-2,5-ジオキソー1,4,9-トリアザスピロ[5.5]ウンデスー9ーイル} エチル)フェノキシ]安息香酸 塩酸塩、<math>(45)4-[4-({(3R)}-1-ブチル-3-[(1R)-2-エチル-1]$
- 25 ーヒドロキシブチル] 2,5 ージオキソー1,4,9 ートリアザスピロ[5.5] ウンデスー9ーイル} メチル) フェノキシ] 3 ーメトキシーNーメチ

ルベンズアミド 塩酸塩、

5

 $(46)4-[4-({(3R)}-1-ブチル-3-[(R)-3-シクロペンテン-1-イル(ヒドロキシ)メチル]-2,5-ジオキソー1,4,9-トリアザスピロ[5.5]ウンデス-9-イル}メチル)フェノキシ]-3-メチル安息香酸 塩酸塩、$

(47)4-[4-({(3R)-1-ブチル-3-[(R)-シクロヘプチル(ヒドロキシ)メチル]-2,5-ジオキソー1,4,9-トリアザスピロ[5.5]ウンデスー9ーイル}メチル)フェノキシ]-3-メトキシ安息香酸 塩酸塩、

10 (48)4-[4-({(3R)-1-ブチル-3-[(R)-シクロペンチル(ヒドロキシ)メチル]-2,5-ジオキソー1,4,9-トリアザスピロ[5.5]ウンデス-9-イル}メチル)フェノキシ]-3-エトキシ安息香酸塩酸塩、

(49)4ー[4-({(3R)-1-ブチル-3-[(R)-シクロペント-3
 15 -エン-1-イル(ヒドロキシ)メチル]-2,5-ジオキソー1,4,9
 ートリアザスピロ[5.5]ウンデスー9ーイル}メチル)フェノキシ]ー3-エトキシ安息香酸 塩酸塩、

(50) $4-[4-({3R})-1-ブチル-3-[(R)-シクロペンチル(ヒドロキシ)メチル]-2,5-ジオキソー1,4,9-トリアザスピロ[5.$

20 5] ウンデスー 9 ーイル} メチル) フェノキシ] ー 3 ーメトキシー N, Nージメチルベンズアミド 塩酸塩、

(51)4-[4-((3R)-1-ブチル-3-[(R)-3-シクロペンテン-1-イル(ヒドロキシ)メチル]-2,5-ジオキソー1,4,9-トリアザスピロ[5.5]ウンデスー9ーイル)メチル)フェノキシ]-3-

25 メトキシーNーメチルベンズアミド 塩酸塩、

(52)4-[4-({(3R)-1-ブチル-3-[(1R)-2-エチル-1

ーヒドロキシブチル] -2,5-ジオキソ-1,4,9-トリアザスピロ[5.

- 5] ウンデスー 9 ーイル $\}$ メチル) フェノキシ] -3 ーメトキシ-N (2 ーメトキシエチル) ベンズアミド 塩酸塩、
- (53)4-[4-({(3R)-1-プチル-3-[(R)-シクロペンチル(ヒ
- 5 ドロキシ) メチル] -2, 5-ジオキソ-1, 4, 9-トリアザスピロ [5.
 - 5] ウンデスー 9 ーイル} メチル) フェノキシ] ー 3 ーメトキシーNーメチルベンズアミド 塩酸塩、
 - (54) $4-[4-({3R})-1-ブチルー3-[(R)-ヒドロキシ(テトラヒドロー2H-ピランー4ーイル)メチル]-2,5-ジオキソー1,4,$
- 10 9-トリアザスピロ [5.5] ウンデスー9-イル $\}$ メチル) フェノキシ] -N-(シクロプロピルメチル) -3-メトキシベンズアミド 塩酸塩、
 - (55)4-[4-({(3R)-1-ブチル-3-[(R)-ヒドロキシ (テトラヒドロー2H-ピランー4-イル) メチル]-2,5-ジオキソー1,4,9-トリアザスピロ[5.5]ウンデス-9-イル}メチル)ベンジル]-
- 15 3ーメトキシーNーメチルベンズアミド 塩酸塩、
 - $(56)4-[4-({(3R)}-1-プチル-3-[(R)-ヒドロキシ(テトラヒドロー2H-ピランー4ーイル)メチル]-2,5-ジオキソー1,4,9-トリアザスピロ[5.5]ウンデスー9ーイル<math>\}$ メチル $\}$ フェノキシ]-Nーイソプロピルー3ーメトキシ安息香酸塩、
- 20 (57)4ー[4ー({(3R) -1-ブチルー3-[(R) -ヒドロキシ(テトラヒドロー2Hーピランー4ーイル)メチル]-2,5ージオキソー1,4,9ートリアザスピロ[5.5]ウンデスー9ーイル}メチル)フェノキシ]ーNーイソブチルー3ーメトキシベンズアミド 塩酸塩、
 - (58)4-[4-({(3R)-1-ブチル-3-[(R)-ヒドロキシ(テト
- 25 ラヒドロー 2Hーピランー 4ーイル) メチル] -2, 5ージオキソー 1, 4, 9ートリアザスピロ [5.5] ウンデスー 9ーイル} メチル) フェノキシ]

-3-メトキシ-N-ネオペンチルベンズアミド 塩酸塩、

- (59)Nー $\{4-[4-(\{(3R)-1-プチルー3-[(1R)-1-ヒド ロキシー2-メチルプロピル]-2,5-ジオキソー1,4,9-トリアザ スピロ[5.5]ウンデスー9ーイル<math>\}$ メチル)フェノキシ $]-3-メトキシフェニル<math>\}$ メタンスルホンアミド 塩酸塩、
- (60)N- $\{4-[4-(\{(3R)-1-ブチル-3-[(R)-ヒドロキシ (テトラヒドロー2H-ピランー4-イル)メチル]-2,5-ジオキソー1,4,9-トリアザスピロ[5.5]ウンデスー9-イル<math>\}$ メチル $\}$ フェノキシ $\}$ -3-メトキシフェニル $\}$ -2-メチルプロパンアミド塩酸塩、
- (61)N- {4-[4-({(3R)-1-ブチル-3-[(R)-ヒドロキシ (テトラヒドロー2Hーピランー4ーイル)メチル]-2,5ージオキソー1,4,9ートリアザスピロ[5.5]ウンデスー9ーイル}メチル)フェノキシ]-3ーメトキシフェニル}-3ーメチルブタンアミド 塩酸塩等が挙げられ、特に好ましい化合物としては、
- 15 (1)4-[4-({(3R)-1-ブチル-3-[(R)-シクロヘキシル(ヒドロキシ)メチル]-2,5-ジオキソー1,4,9-トリアザスピロ[5.5]ウンデカー9ーイル}メチル)ベンジル]-3-メトキシ安息香酸塩酸塩、
- (2)4-[4-({(3R)-1-ブチル-3-[(R)-シクロヘキシル(ヒ 20 ドロキシ)メチル]-2,5-ジオキソー1,4,9-トリアザスピロ[5. 5]ウンデカー9ーイル}メチル)フェノキシ]-3-エトキシ安息香酸塩 酸塩、
 - $(17)4-[4-({(3R)-1-プチル-3-[(R)-シクロヘキシル(ヒドロキシ)メチル]-2,5-ジオキソー1,4,9-トリアザスピロ[5.$
- 25 5] ウンデカー 9 ーイル} メチル) フェノキシ] 安息香酸 塩酸塩等が挙げ られる。

本明細書中に記載した化合物名は、IUPAC名を機械的に生成するコンピュータープログラムである、ACD/NAME (バージョン 6.08/25) (商品名, Advanced Chemistry Development 社)を用いて、命名および番号付けを行ったものである。

5 例えば、一般式 (I) において、R¹が

水素原子を表わし、R²が

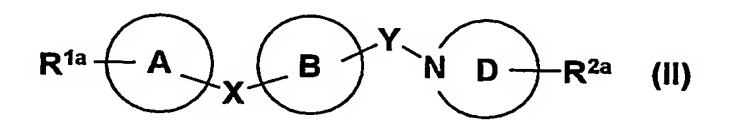
を表わし、R³が

10

を表わし、R⁴が水素原子を表わす化合物、すなわち

で示される化合物の塩酸塩は、4-[4-({(3R)-1-ブチル-3-[(R)-シクロヘキシル(ヒドロキシ)メチル]-2,5-ジオキソー1,4,9-トリアザスピロ[5.5]ウンデカー9-イル}メチル)ベンジル]-3-メトキシ安息香酸 塩酸塩と命名される。

また、本明細書中、CCR5アンタゴニストとしては、一般式 (II)



(式中、R¹⁸は水素原子、または保護されていてもよい酸性基であり、Xお よびYはそれぞれ独立して、結合手または主鎖の原子数1~3のスペーサー を表わし、環Aおよび環Bは同一または異なって、さらに置換基を有してい てもよい3~15員同素環または複素環を表わし、環Dは、さらに置換基を 有していてもよい3~15員含窒素複素環を表わし、R^{2a}は(1)水素原子、(2) 置換基を有していてもよい炭化水素基、(3)シアノ基、(4)保護されていてもよ い水酸基、(5)置換基を有していてもよいアミノ基、(6)オキソ基、(7)置換基を 有していてもよい3~15員複素環基、または(8)=N-OR⁶ (R⁶ は、水 素原子またはC1~4アルキルを表わす。)を表わす。)で示される化合物、 その塩またはその溶媒和物、またはそのプロドラッグが挙げられる。

10

20

R¹ªで示される「保護されていてもよい酸性基」とは「保護基」によって 保護されていてもよい「酸性基」を表わす。「酸性基」としては、例えば、 水酸基、アルコキシ、カルボキシ(-COOH)、スルホ (-SO3H)、ス 15 ルフィノ($-SO_2H$)、スルホンアミド($-SO_2NH_2$ または $-NR^{1018}$ SO₃H(R^{101a}は水素原子、または置換基を有していてもよい炭化水素基を 表わす。))、ホスホノ($-PO(OH)_2$)、フェノール ($-C_6H_4OH$) または脱プロトン化しうる水素原子を有する含窒素環残基等の各種ブレンス テッド酸が挙げられる。「ブレンステッド酸」とは、他の物質に水素イオン を与える物質のことを示す。「脱プロトン化しうる水素原子を有する含窒素 環残基」としては、例えば

等が挙げられる。好ましい「酸性基」としてはカルボキシ、またはスルホンアミドが挙げられる。さらに好ましくは、スルホンアミドが挙げられる。

また、「保護基」としては、置換基を有していてもよい炭化水素基、炭素 5 数1~6のアルコキシ、置換基を有していてもよいアミノ基、

-N または -N の 等が挙げられる。「置換基を有していてもよ

い炭化水素基」における「炭化水素基」としては、例えばメチル、エチル、 プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル、sーブチル、tーブチル、 ペンチル、ヘキシル、ヘプチル、オクチル、ノニル、デシル、ウンデシル、 10 ドデシル、トリデシル、テトラデシル、ペンタデシル等の炭素数1~15 のアルキル基、例えばシクロプロピル、シクロブチル、シクロペンチル、 シクロヘキシル等の炭素数3~8のシクロアルキル基、例えばビニル、ア リル、2ーメチルアリル、2ープテニル、3ーブテニル、3ーオクテニル 等の炭素数2~10のアルケニル基、例えばエチニル、2ープロピニル、

15 3 - ヘキシニル等の炭素数 2 ~ 1 0 のアルキニル基、例えばシクロプロペニル、シクロペンテニル、シクロヘキセニル等の炭素数 3 ~ 1 0 のシクロアルケニル基、例えばフェニル、ナフチル等の炭素数 6 ~ 1 4 のアリール

基、例えばベンジル、フェニルエチル等の炭素数7~16のアラルキル基、 例えばシクロヘキシルメチル、シクロヘキシルエチル、シクロヘキシルプ ロピル、1ーメチルー1ーシクロヘキシルメチル、またはシクロプロピル エチル等の(炭素数3~8のシクロアルキル)-(炭素数1~4のアルキ ル)基等が挙げられる。また、「置換基を有していてもよい炭化水素基」に おける「置換基」としては、例えば(1)ニトロ、(2)水酸基、(3)オキソ、(4)チ オキソ、(5)シアノ、(6)カルバモイル、(7)Nーブチルアミノカルボニル、N ーシクロヘキシルメチルアミノカルボニル、NープチルーNーシクロヘキ シルメチルアミノカルボニル、Nーシクロヘキシルアミノカルボニル、フ エニルアミノカルボニル等の炭素数1~8の炭化水素等で置換されたアミ ノカルボニル、(8)カルボキシ、(9)例えばメトキシカルボニル、エトキシカ ルボニル等の炭素数1~4のアルコキシーカルボニル、(10)スルホ、(11) 例えばフッ素、塩素、臭素、ヨウ素等のハロゲン、(12)例えばメトキシ、 エトキシ、プロポキシ、イソプロポキシ、ブトキシ、イソブトキシ、s-ブトキシ、tープトキシ、ジフルオロメトキシ、トリフルオロメトキシ等 のハロゲンで置換されていてもよい炭素数1~4の低級アルコキシ、(13) フェノキシ、(14)例えばo-、m-またはp-クロロフェノキシ、o-、 m-またはp-ブロモフェノキシ等のハロゲノフェノキシ、(15)例えばメ チルチオ、エチルチオ、nープロピルチオ、イソプロピルチオ、nーブチ ルチオ、t-ブチルチオ等の炭素数1~4の低級アルキルチオ、(16)フェ ニルチオ、(17)例えばメチルスルフィニル、エチルスルフィニル等の炭素 数1~4の低級アルキルスルフィニル、(18)例えばメチルスルホニル、エ チルスルホニル等の炭素数1~4の低級アルキルスルホニル、(19)アミノ、 (20)例えばアセチルアミノ、プロピオニルアミノ等の炭素数1~6の低級 アシルアミノ、(21)例えばメチルアミノ、エチルアミノ、n-プロピルア ミノ、イソプロピルアミノ、nーブチルアミノ、ジメチルアミノ、ジエチ

10

15

20

25

ルアミノ、シクロヘキシルアミノ、1-カルバモイル-2-シクロヘキシ ルエチルアミノ、NーブチルーNーシクロヘキシルメチルアミノ、フェニ ルアミノ等の炭化水素基で置換された第1または第2アミノ (この「炭化 水素基」は、前記の「炭化水素基」と同じ意味を表わし、オキソ、任意の 5 置換基(例えば炭化水素基等)で置換されていてもよいアミノ、カルバモ イル、ハロゲン、水酸基等で置換されていてもよい。)、(22)例えばホル ミル、アセチル等の炭素数1~4の低級アシル、(23)ベンゾイル、(24)(a) 例えば臭素、塩素、フッ素等のハロゲン、(b)オキソ、ヒドロキシ等で置換 されていてもよい、例えばメチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ベ 10 ンジル、シクロヘキシル、シクロヘキシルメチル、シクロヘキシルエチル 等の炭化水素基(この「炭化水素基」は前記の「炭化水素基」と同じ意味 を表わす。)、(c)例えば o ー、m ーまたは p ークロロフェノキシ、o ー、 m-またはp-ブロモフェノキシ等のハロゲノフェノキシ、および(d) オキソ等から選ばれる1~4個の置換基を有していてもよい、例えば2-15 または3ーチエニル、2ーまたは3ーフリル、3ー、4ーまたは5ーピラ ゾリル、4ーテトラヒドロピラニル、2ー、4ーまたは5ーチアゾリル、 3-、4-または5-イソチアゾリル、2-、4-または5-オキサゾリ ル、3-、4-または5-イソオキサゾリル、2-、4-または5-イミ ダブリル、1,2,3-または1,2,4-トリアブリル、1Hまたは2 20 Hーテトラブリル、2-、3-または4-ピリジル、2-、4-または5 ーピリミジル、3-または4-ピリダニジル、キノリル、イソキノリル、 インドリル等の炭素原子以外に酸素、硫黄、窒素等から選ばれるヘテロ原 子を1~4個含む5または6員複素環基、(25)例えばジフルオロメチル、 トリフルオロメチル、トリフルオロエチル、トリクロロエチル等の炭素数 1~10のハロアルキル基、(26)ヒドロキシイミノ基、(27)例えばメチルオ キシイミノ、エチルオキシイミノ等のアルキルオキシイミノ基、(28)例え

ばメチルスルホニルアミノ、エチルスルホニルアミノ、ベンジルスルホニルアミノ等のアルキルスルホニルアミノ基、または(29)例えばフェニルスルホニルアミノ、pートルエンスルホニルアミノ等のアリールスルホニルアミノ基等が挙げられる。「置換基を有していてもよい炭化水素基」は、前記(1)から(29)から選ばれる1~10個の置換基を有していてもよいほか、「炭化水素基」がシクロアルキル、シクロアルケニル、アリールまたはアラルキル基である場合は例えばメチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル等の炭素数1~4の低級アルキルを置換基として1~4個有していてもよい。また、置換基の数が2以上の場合、それぞれの置換基は同一または異なっていてもよい。

5

10

「保護基」における「置換基を有していてもよいアミノ基」におけるアミノ基の置換基としては、前記に定義した「置換基を有していてもよい炭化水素基」が挙げられる。

「保護基」における「炭素数 1 ~ 6 のアルコキシ」としては、メトキシ、 15 エトキシ、プロポキシ、ブトキシ、ペンチルオキシ、ヘキシルオキシ等が挙 げられる。

R¹*における「保護基」として好ましくは置換基を有していてもよい炭化水素基が挙げられ、さらに好ましくは、例えば、炭素数1~4のアルキル基等が挙げられる

20 例えば、R^{1a}で示される「保護されていてもよい酸性基」には、メトキシ カルボニルやエトキシカルボニル等のエステルやカルバモイル等のアミドも 含まれる。

 R^{1a} として好ましくは、 $-SO_2NR^{102a}R^{103a}$ または $-NR^{101a}SO_2R^{104a}$ 、 $-COOR^{105a}$ 、 $-CONR^{106a}R^{107a}$ (式中、 $R^{102a}\sim R^{107}$ 25 。 は水素原子または前記に定義した保護基を表わし、その他の記号は前記と同じ意味を表わす。) 等が挙げられる。さらに好ましくは、 $-SO_2NR^{102a}$

 R^{103} * \$\frac{1}{2}\$ \$\f

XおよびYで示される「主鎖の原子数1~3のスペーサー」とは、主鎖の 原子が1~3個連なっている間隔を意味する。ここで、「主鎖の原子数」は、 主鎖の原子が最小となるように数えるものとする。「主鎖の原子数1~3の スペーサー」としては、例えば、一CR^{7a}R^{8a}ー、一NR^{9a}ー、一COー、 -O-、-S-、-SO-、-SO₂-、-C (=N-OR¹⁰⁸) - (式中、 R⁷*およびR⁸*はそれぞれ独立して、水素原子、C1~4アルキル、-OR¹ 1a、またはフェニルを表わし、R9aは、水素原子、C1~4アルキル、また はフェニルを表わし、R 10 a およびR 11 a はそれぞれ独立して、水素原子また はC1~4アルキルを表わす。)から選ばれる1~3個からなる2価基等が 10 挙げられる。ここで、「C1~4アルキル」としては、メチル、エチル、プ ロピル、ブチル等が挙げられる。具体的には、例えば、一CR^{7a}R^{8a}ー、一 NR^{9a} -, -CO-, -O-, -S-, -C (=N-OR^{10a}) -, -NR⁹ ^aCO-, -CONR ⁹ ^a-, -NR ⁹ ^aCOCR ⁷ ^aR ⁸ ^a-, -CONR ⁹ ^aCR ^{7a} R ^{8a} - (式中、R ^{7a} ~ R ^{10a} は前記と同じ意味を表わす。)等が挙げられ 15 る。Xで示される「主鎖の原子数1~3のスペーサー」において好ましいス ペーサーは-CR^{7a}R^{8a}ー、-NR^{9a}ー、-CO-、-O-、-S-、-S O-、-SO2-、-C(=N-OR10a) - (式中、R7aおよびR8aはそれ ぞれ独立して、水素原子、C1~4アルキル、-OR¹¹⁸、またはフェニルを 表わし、R⁹aは、水素原子、C1~4アルキル、またはフェニルを表わし、 20 R^{10} および R^{11} はそれぞれ独立して、水素原子または $C1\sim 4$ アルキルを 表わす。)等が挙げられる。

Xとして好ましくは、結合手、一〇一、一〇H2一等が挙げられる。

Yで示される「主鎖の原子数 $1 \sim 3$ のスペーサー」として好ましくは「C $1 \sim 3$ アルキレン」が挙げられる。「C $1 \sim 3$ アルキレン」としては、メチレン、エチレン、プロピレン等が挙げられる。さらに、Y として好ましくは、

メチレンが挙げられる。

環Aおよび環Bで示される「置換基を有していてもよい3~15員同素環 または複素環」における「3~15員同素環」としては、「炭素数3~15 の環状炭化水素」等が挙げられる。「炭素数3~15の環状炭化水素」にお ける「環状炭化水素」としては、「不飽和環状炭化水素」または「飽和環状 炭化水素」が挙げられる。「飽和環状炭化水素」としては、例えば、シクロ プロパン、シクロブタン、シクロペンタン、シクロヘキサン、シクロヘプタ ン、シクロオクタン、シクロノナン、シクロデカン、シクロウンデカン、シ クロドデカン、シクロトリドデカン、シクロテトラデカン、シクロペンタデ カン等のシクロアルカン、さらに、パーヒドロペンタレン、パーヒドロアズ 10 レン、パーヒドロインデン、パーヒドロナフタレン、パーヒドロヘプタレン、 スピロ[4.4]ノナン、スピロ[4.5]デカン、スピロ[5.5]ウン デカン、ビシクロ[2.2.1] ヘプタン、ビシクロ[3.1.1] ヘプタ ン、ビシクロ [2.2.2] オクタン、アダマンタン、ノルアダマンタン等 が挙げられる。「不飽和環状炭化水素」としては、例えばシクロペンテン、 15 シクロヘキセン、シクロヘプテン、シクロオクテン、シクロペンタジエン、 シクロヘキサジエン、シクロヘプタジエン、シクロオクタジエン等のシクロ アルケン、さらに、ベンゼン、ペンタレン、アズレン、インデン、インダン、 ナフタレン、ジヒドロナフタレン、テトラヒドロナフタレン、ヘプタレン、 ビフェニレン、asーインダセン、sーインダセン、アセナフテン、アセナ 20 フチレン、フルオレン、フェナレン、フェナントレン、アントラセン、ビシ クロ[2.2.1] ヘプター2ーエン、ビシクロ[3.1.1] ヘプター2 ーエン、ビシクロ[2.2.2]オクター2ーエン等が挙げられる。

環Aおよび環Bで示される「置換基を有していてもよい3~15員同素環25 または複素環」における「3~15員複素環」としては、「3~15員不飽和複素環」、「3~15員飽和複素環」が挙げられる。

「3~15員不飽和複素環」としては、例えばピロール、イミダゾール、 トリアゾール、テトラゾール、ピラゾール、ピリジン、ピラジン、ピリミジ ン、ピリダジン、アゼピン、ジアゼピン、フラン、ピラン、オキセピン、チ オフェン、チオピラン、チエピン、オキサゾール、イソオキサゾール、チア ゾール、イソチアプール、フラザン、オキサジアゾール、オキサジン、オキ サジアジン、オキサゼピン、オキサジアゼピン、チアジアゾール、チアジン、 チアジアジン、チアゼピン、チアジアゼピン、インドール、イソインドール、 インドリジン、ベンゾフラン、イソベンゾフラン、ベンゾチオフェン、イソ ベンゾチオフェン、ジチアナフタレン、インダゾール、キノリン、イソキノ リン、キノリジン、プリン、フタラジン、プテリジン、ナフチリジン、キノ 10 キサリン、キナゾリン、シンノリン、ベンゾオキサゾール、ベンゾチアゾー ル、ベンゾイミダゾール、クロメン、ベンゾオキセピン、ベンゾオキサゼピ ン、ベンプオキサジアゼピン、ベンゾチエピン、ベンゾチアゼピン、ベンゾ チアジアゼピン、ベンゾアゼピン、ベングジアゼピン、ベンゾフラザン、ベ ンゾチアジアゾール、ベンゾトリアゾール、カルバゾール、βーカルボリン、 15 アクリジン、フェナジン、ジベンゾフラン、キサンテン、ジベンゾチオフェ ン、フェノチアジン、フェノキサジン、フェノキサチイン、チアンスレン、 フェナントリジン、フェナントロリン、ペリミジン、ピロリン、イミダゾリ ン、トリアゾリン、テトラゾリン、ピラゾリン、ジヒドロピリジン、テトラ ヒドロピリジン、ジヒドロピラジン、テトラヒドロピラジン、ジヒドロピリ 20 ミジン、テトラヒドロピリミジン、ジヒドロピリダジン、テトラヒドロピリ ダジン、ジヒドロアゼピン、テトラヒドロアゼピン、ジヒドロジアゼピン、 テトラヒドロジアゼピン、ジヒドロフラン、ジヒドロピラン、ジヒドロオキ セピン、テトラヒドロオキセピン、ジヒドロチオフェン、ジヒドロチオピラ ン、ジヒドロチエピン、テトラヒドロチエピン、ジヒドロオキサゾール、ジ 25 ヒドロイソオキサゾール、ジヒドロチアゾール、ジヒドロイソチアゾール、

ジヒドロフラザン、ジヒドロオキサジアゾール、ジヒドロオキサジン、ジヒ ドロオキサジアジン、ジヒドロオキサゼピン、テトラヒドロオキサゼピン、 ジヒドロオキサジアゼピン、テトラヒドロオキサジアゼピン、ジヒドロチア ジアゾール、ジヒドロチアジン、ジヒドロチアジアジン、ジヒドロチアゼピ ン、テトラヒドロチアゼピン、ジヒドロチアジアゼピン、テトラヒドロチア ジアゼピン、インドリン、イソインドリン、ジヒドロベンプフラン、ジヒド ロイソベンプフラン、ジヒドロベンゾチオフェン、ジヒドロイソベンゾチオ フェン、ジヒドロインダゾール、ジヒドロキノリン、テトラヒドロキノリン、 ジヒドロイソキノリン、テトラヒドロイソキノリン、ジヒドロフタラジン、 テトラヒドロフタラジン、ジヒドロナフチリジン、テトラヒドロナフチリジ 10 ン、ジヒドロキノキサリン、テトラヒドロキノキサリン、ジヒドロキナゾリ ン、テトラヒドロキナゾリン、ジヒドロシンノリン、テトラヒドロシンノリ ン、ベンゾオキサチアン、ジヒドロベンゾオキサジン、ジヒドロベンゾチア ジン、ピラジノモルホリン、ジヒドロベンゾオキサゾール、ジヒドロベンゾ チアゾール、ジヒドロベンゾイミダゾール、ジヒドロベンゾアゼピン、テト 15 ラヒドロベングアゼピン、ジヒドロベングジアゼピン、テトラヒドロベング ジアゼピン、ベングジオキセパン、ジヒドロベングオキサゼピン、テトラヒ ドロベンゾオキサゼピン、ジヒドロカルバゾール、テトラヒドロカルバゾー ル、ジヒドロアクリジン、テトラヒドロアクリジン、ジヒドロジベンゾフラ ン、ジヒドロジベンゾチオフェン、テトラヒドロジベンゾフラン、テトラヒ 20 ドロジベングチオフェン、ジオキサインダン、ベングジオキサン、クロマン、 ベンゾジチオラン、ベンゾジチアン環等が挙げられる。また、「3~15員 飽和複素環」としては、アジリジン、アゼチジン、アゾカン、ピロリジン、 イミダゾリジン、トリアゾリジン、テトラゾリジン、ピラゾリジン、ピペリ ジン、ピペラジン、パーヒドロピリミジン、パーヒドロピリダジン、パーヒ 25 ドロアゼピン、パーヒドロジアゼピン、オキシラン、オキセタン、テトラヒ

ドロフラン、テトラヒドロピラン、パーヒドロオキセピン、チイラン、チエ タン、テトラヒドロチオフェン、テトラヒドロチオピラン、パーヒドロチエ ピン、テトラヒドロオキサゾール(オキサゾリジン)、テトラヒドロイソオ キサゾール (イソオキサゾリジン)、テトラヒドロチアゾール (チアゾリジ ン)、テトラヒドロイソチアゾール(イソチアゾリジン)、テトラヒドロフ ラザン、テトラヒドロオキサジアゾール (オキサジアゾリジン)、テトラヒ ドロオキサジン、テトラヒドロオキサジアジン、パーヒドロオキサゼピン、 パーヒドロオキサジアゼピン、テトラヒドロチアジアゾール(チアジアゾリ ジン)、テトラヒドロチアジン、テトラヒドロチアジアジン、パーヒドロチ アゼピン、パーヒドロチアジアゼピン、モルホリン、チオモルホリン、オキ 10 サチアン、パーヒドロベンゾフラン、パーヒドロイソベンゾフラン、パーヒ ドロベンゾチオフェン、パーヒドロイソベンゾチオフェン、パーヒドロイン ダゾール、パーヒドロキノリン、パーヒドロイソキノリン、パーヒドロフタ ラジン、パーヒドロナフチリジン、パーヒドロキノキサリン、パーヒドロキ ナゾリン、パーヒドロシンノリン、パーヒドロベンゾオキサゾール、パーヒ 15 ドロベンゾチアゾール、パーヒドロベンゾイミダゾール、パーヒドロカルバ ゾール、パーヒドロアクリジン、パーヒドロジベンゾフラン、パーヒドロジ ベンゾチオフェン、ジオキソラン、ジオキサン、ジチオラン、ジチアン、

環Aおよび環Bで示される「 $3\sim15$ 員同素環または複素環」として好ましくは、「 $5\sim10$ 員同素環または複素環」が挙げられる。具体的には、 $5\sim10$ 員同素環としては、例えばシクロペンタン、シクロヘキサン、シクロヘプタン等の $C5\sim10$ シクロアルカン等の $C5\sim10$ 飽和環状炭化水素、例えばシクロペンテン、シクロヘキセン、シクロヘプテン、シクロオクテン、

25

シクロペンタジエン、シクロヘキサジエン、シクロヘプタジエン、シクロオ クタジエン等のC5~10シクロアルケン、例えばベンゼン、ナフタレン、 インデン等のC5~10不飽和環状炭化水素等が挙げられる。5~10員複 素環としては、例えばピロール、イミダゾール、トリアゾール、テトラゾー ル、ピラゾール、ピリジン、ピラジン、ピリミジン、ピリダジン、アゼピン、 5 ジアゼピン、フラン、ピラン、オキセピン、チオフェン、チオピラン、チエ ピン、オキサゾール、イソオキサゾール、チアゾール、イソチアゾール、フ ラザン、オキサジアゾール、オキサジン、オキサジアジン、オキサゼピン、 オキサジアゼピン、チアジアゾール、チアジン、チアジアジン、チアゼピン、 チアジアゼピン、インドール、イソインドール、インドリジン、ベンゾフラ 10 ン、イソベンゾフラン、ベンゾチオフェン、イソベンゾチオフェン、ジチア ナフタレン、インダゾール、キノリン、イソキノリン、キノリジン、プリン、 フタラジン、プテリジン、ナフチリジン、キノキサリン、キナゾリン、シン ノリン、ベンゾオキサゾール、ベンゾチアゾール、ベンゾイミダゾール、ク ロメン、ベンゾフラザン、ベンゾチアジアゾール、ベンゾトリアゾール、ピ 15 ロリン、イミダゾリン、トリアゾリン、テトラゾリン、ピラゾリン、ジヒド ロピリジン、テトラヒドロピリジン、ジヒドロピラジン、テトラヒドロピラ ジン、ジヒドロピリミジン、テトラヒドロピリミジン、ジヒドロピリダジン、 テトラヒドロピリダジン、ジヒドロアゼピン、テトラヒドロアゼピン、ジヒ ドロジアゼピン、テトラヒドロジアゼピン、ジヒドロフラン、ジヒドロピラ 20 ン、ジヒドロオキセピン、テトラヒドロオキセピン、ジヒドロチオフェン、 ジヒドロチオピラン、ジヒドロチエピン、テトラヒドロチエピン、ジヒドロ オキサゾール、ジヒドロイソオキサゾール、ジヒドロチアゾール、ジヒドロ イソチアゾール、ジヒドロフラザン、ジヒドロオキサジアゾール、ジヒドロ オキサジン、ジヒドロオキサジアジン、ジヒドロオキサゼピン、テトラヒド 25 ロオキサゼピン、ジヒドロオキサジアゼピン、テトラヒドロオキサジアゼピ

ン、ジヒドロチアジアゾール、ジヒドロチアジン、ジヒドロチアジアジン、 ジヒドロチアゼピン、テトラヒドロチアゼピン、ジヒドロチアジアゼピン、 テトラヒドロチアジアゼピン、インドリン、イソインドリン、ジヒドロベン ゾフラン、ジヒドロイソベンゾフラン、ジヒドロベンゾチオフェン、ジヒド ロイソベンゾチオフェン、ジヒドロインダゾール、ジヒドロキノリン、テト 5 ラヒドロキノリン、ジヒドロイソキノリン、テトラヒドロイソキノリン、ジ ヒドロフタラジン、テトラヒドロフタラジン、ジヒドロナフチリジン、テト ラヒドロナフチリジン、ジヒドロキノキサリン、テトラヒドロキノキサリン、 ジヒドロキナゾリン、テトラヒドロキナゾリン、ジヒドロシンノリン、テト ラヒドロシンノリン、ベンゾオキサチアン、ジヒドロベンゾオキサジン、ジ ヒドロベンゾチアジン、ピラジノモルホリン、ジヒドロベンゾオキサゾール、 ジヒドロベンゾチアゾール、ジヒドロベンゾイミダゾール、ジオキサインダ ン、ベングジオキサン、クロマン、ベングジチオラン、ベングジチアン等の 5~10員不飽和複素環、例えば、ピロリジン、イミダゾリジン、トリアゾ リジン、テトラブリジン、ピラブリジン、ピペリジン、ピペラジン、パーヒ ドロピリミジン、パーヒドロピリダジン、パーヒドロアゼピン、パーヒドロ ジアゼピン、テトラヒドロフラン、テトラヒドロピラン、パーヒドロオキセ ピン、テトラヒドロチオフェン、テトラヒドロチオピラン、パーヒドロチエ ピン、テトラヒドロオキサゾール(オキサゾリジン)、テトラヒドロイソオ キサゾール (イソオキサゾリジン)、テトラヒドロチアゾール (チアゾリジ ン)、テトラヒドロイソチアゾール(イソチアゾリジン)、テトラヒドロフ ラザン、テトラヒドロオキサジアゾール (オキサジアゾリジン)、テトラヒ ドロオキサジン、テトラヒドロオキサジアジン、パーヒドロオキサゼピン、 パーヒドロオキサジアゼピン、テトラヒドロチアジアゾール(チアジアゾリ ジン)、テトラヒドロチアジン、テトラヒドロチアジアジン、パーヒドロチ アゼピン、パーヒドロチアジアゼピン、モルホリン、チオモルホリン、オキ

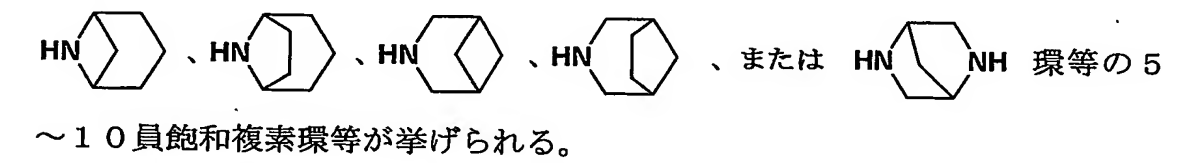
10

15

20

25

サチアン、パーヒドロベングフラン、パーヒドロイソベングフラン、パーヒドロイン ドロベングチオフェン、パーヒドロイソベングチオフェン、パーヒドロイン ダゾール、パーヒドロキノリン、パーヒドロイソキノリン、パーヒドロフタラジン、パーヒドロナフチリジン、パーヒドロキノキサリン、パーヒドロキノナプリン、パーヒドロシンノリン、パーヒドロベングオキサゾール、パーヒドロベングチアゾール、パーヒドロベングイミダゾール、ジオキソラン、ジオキサン、ジチオラン、ジチアン、



10 環Aまたは環Bとして、さらに好ましくは「5~10員不飽和同素環または複素環」が挙げられる。「5~10員不飽和同素環または複素環」とは、「5~10員不飽和環状炭化水素」または「5~10員不飽和複素環」を表わす。さらに好ましくは、5~6員芳香族環、例えば、ベンゼン、ピロール、イミダゾール、トリアゾール、テトラゾール、ピラゾール、ピリジン、ピラジン、ピリミジン、ピリダジン、トリアジン、フラン、チオフェン、オキサゾール、イソオキサゾール、チアゾール、イソチアゾール、フラザン、オキサジアゾール、チアジアゾール環等が挙げられる。

環Aおよび環Bで示される「置換基を有していてもよい3~15員同素環または複素環」における「置換基」としては、例えば、(1)置換基を有していてもよい炭化水素基」とは、可能の「置換基を有していてもよい炭化水素基」と同じ意味を表わす。)、(2)例えばメトキシ、エトキシ、プロポキシ、isoープロポキシ、nーブトキシ、isoープトキシ、secーブトキシ、tertーブトキシ、トリフルオロメトキシ基等のハロゲン原子で置換されていてもよい炭素数1~6のアルコキシ基、

20

25 (3)例えばメトキシエチル等の(炭素数1~4のアルコキシ)- (炭素数1

5

10

15

20

25

~4のアルキル) 基、(4)フェノキシ基、(5)例えばホルミル、アセチル、プ ロピオニル、nーブチリル、isoーブチリル、シクロヘキシルカルボニル基 等の炭素数1~8のアルカノイル基、(6)ベンゾイル基、(7)例えばホルミル オキシ、アセチルオキシ、プロピオニルオキシ、nーブチリルオキシ、iso ープチリルオキシ、シクロヘキシルカルボニルオキシ基等の炭素数1~8 のアルカノイルオキシ基、またはベンゾイルオキシ基、(8)カルボキシ基、 (9)例えばメトキシカルボニル、エトキシカルボニル、nープロポキシカル ボニル、isoープロポキシカルボニル、nーブトキシカルボニル、イソブト キシカルボニル、tertーブトキシカルボニル基等の炭素数2~7のアルコキ シカルボニル基、(10)カルバモイル基、(11)例えばN-メチルカルバモイル、 N-エチルカルバモイル、N-プロピルカルバモイル、N-イソプロピル カルバモイル、Nーブチルカルバモイル等のNーモノーC1~4アルキル カルバモイル基等、(12)例えばN, N-ジメチルカルバモイル、N, N-ジエチルカルバモイル、N, Nージプロピルカルバモイル、N, Nージブ チルカルバモイル等のN, N-ジ-C1~4アルキルカルバモイル基、(13) 例えば1-アチリジニルカルボニル、1-アゼチジニルカルボニル、1-ピロリジニルカルボニル、1ーピペリジニルカルボニル、Nーメチルピペ ラジニルカルボニル、モルホリノカルボニル基等の環状アミノカルボニル、 (14)例えばフッ素、塩素、臭素、ヨウ素等のハロゲン原子、(15)例えばクロ ロメチル、ジクロロメチル、トリフルオロメチル、トリフルオロエチル等 のモノー, ジーまたはトリーハロゲノーC1~4アルキル基、(16)オキソ 基、(17)アミジノ基、(18)イミノ基、(19)アミノ基、(20)例えばメチルアミ ノ、エチルアミノ、プロピルアミノ、イソプロピルアミノ、ブチルアミノ 等のモノーC1~4アルキルアミノ基、(21)例えばジメチルアミノ、ジエ チルアミノ、ジプロピルアミノ、ジイソプロピルアミノ、ジブチルアミノ 等のジーC1~4アルキルアミノ基、(22)例えばアチリジニル、アゼチジ

5

10

15

20

25

ニル、ピロリジニル、ピロリニル、ピロリル、イミダゾリル、ビラゾリル、 イミダゾリジニル、ピペリジノ、モルホリノ、ジヒドロピリジル、ピリジ ル、Nーメチルピペラジニル、Nーエチルピペラジニル基等の炭素原子と 1個の窒素原子以外に酸素原子、硫黄原子、窒素原子等から選ばれるヘテ ロ原子を1~3個含んでいてもよい3~6員の環状アミノ基、(23)例えば ホルムアミド、アセタミド、トリフルオロアセタミド、プロピオニルアミ ド、ブチリルアミド、イソブチリルアミド、シクロヘキシルカルボニルア ミノ等の炭素原子1~8のアルカノイルアミド基等、(24)ベンズアミド基、 (25)カルバモイルアミノ基、(26)例えばNーメチルカルバモイルアミノ、N ーエチルカルバモイルアミノ、Nープロピルカルバモイルアミノ、Nーイ ソプロピルカルバモイルアミノ、Nープチルカルバモイルアミノ等のNー C1~4アルキルカルバモイルアミノ基等、(27)例えばN, Nージメチル カルバモイルアミノ、N, Nージエチルカルバモイルアミノ、N, Nージ プロピルカルバモイルアミノ、N,N-ジブチルカルバモイルアミノ等の N, N-ジ-C1~4アルキルカルバモイルアミノ基、(28)例えばメチレ ンジオキシ、エチレンジオキシ基等の炭素数1~3のアルキレンジオキシ 基、(29)-B(OH)₂、(30)ヒドロキシ基、(31)エポキシ基、(32)ニトロ基、 (33)シアノ基、(34)メルカプト基、(35)スルホ基、(36)スルフィノ基、(37) ホスホノ基、(38)スルファモイル基、(39)例えばN-メチルスルファモイル、 N-エチルスルファモイル、N-プロピルスルファモイル、N-イソプロ ピルスルファモイル、Nープチルスルファモイル等の炭素数1~6のモノ アルキルスルファモイル基等、(40)例えばN, Nージメチルスルファモイ ル、N, Nージエチルスルファモイル、N, Nージプロピルスルファモイ ル、N, N-ジブチルスルファモイル等のジーC1~4アルキルスルファ モイル基、(41)例えばメチルチオ、エチルチオ、プロピルチオ、イソプロ ピルチオ、nーブチルチオ、secーブチルチオ、tertーブチルチオ基等の炭

素数1~6のアルキルチオ基、(42)フェニルチオ基、(43)例えばメチルスルフィニル、エチルスルフィニル、プロピルスルフィニル、プチルスルフィニル、プチルスルフィニル基等の炭素数1~6のアルキルスルフィニル基、(44)フェニルスルフィニル基、(45)例えばメチルスルホニル、エチルスルホニル、プロピルスルホニル、プチルスルホニル基等の炭素数1~6のアルキルスルホニル基、(46)フェニルスルホニル基、または(47)アジド基等が挙げられる。環Aおよび環Bは、上記置換基を、環状基の置換可能な位置に1~10個有していてもよい。また、置換基の数が2以上の場合、それぞれの置換基は同一または異なっていてもよい。環Aおよび環Bにおいて、好ましい置換基としては、置換基を有していてもよい炭化水素基、アルコキシ基、カルボキシ基、アルカノイルアミド基等が挙げられる。さらに好ましくは炭化水素基、アルコキシ基が挙げられる。

5

10

環Dで示される「置換基を有していてもよい3~15員含窒素複素環」における「含窒素複素環」とは、炭素原子以外に少なくとも1個の窒素原子含み、さらに窒素原子、酸素原子、硫黄原子から選ばれる1~3個のヘテロ原子を含んでいてもよい複素環を表わす。「3~15員含窒素複素環」としては、「3~15員含窒素不飽和複素環」、「3~15員含窒素飽和複素環」が挙げられる。

「3~15員含窒素不飽和複素環」としては、例えばピロール、イミダゾ 20 ール、トリアゾール、テトラゾール、ピラゾール、インドール、イソインドール、インダゾール、プリン、ベンゾイミダゾール、ベンゾアゼピン、ベンゾジアゼピン、ベンゾトリアゾール、カルバゾール、βーカルボリン、フェノチアジン、フェノキサジン、ペリミジン、ピロリン、イミダゾリン、トリアゾリン、テトラブリン、ピラゾリン、ジヒドロピリジン、テトラヒドロピリジン、テトラヒドロピリジン、テトラヒドロピリミジン、テトラヒドロピリミジン、デトラヒドロピリミジン、ジヒドロピリミジン、ジヒドロピリミジン、デトラヒドロピリミジン、ジヒドロピリダジン、デトラヒドロピリダジン、

ジヒドロアゼピン、テトラヒドロアゼピン、ジヒドロジアゼピン、テトラヒ ドロジアゼピン、ジヒドロオキサゾール、ジヒドロイソオキサゾール、ジヒ ドロチアゾール、ジヒドロイソチアゾール、ジヒドロフラザン、ジヒドロオ キサジアゾール、ジヒドロオキサジン、ジヒドロオキサジアジン、ジヒドロ オキサゼピン、テトラヒドロオキサゼピン、ジヒドロオキサジアゼピン、テ トラヒドロオキサジアゼピン、ジヒドロチアジアゾール、ジヒドロチアジン、 ジヒドロチアジアジン、ジヒドロチアゼピン、ジヒドロチアジアゼピン、テ トラヒドロチアジアゼピン、インドリン、イソインドリン、ジヒドロインダ **ゾール、ジヒドロキノリン、テトラヒドロキノリン、ジヒドロイソキノリン、** テトラヒドロイソキノリン、ジヒドロフタラジン、テトラヒドロフタラジン、 10 ジヒドロナフチリジン、テトラヒドロナフチリジン、ジヒドロキノキサリン、 テトラヒドロキノキサリン、ジヒドロキナゾリン、テトラヒドロキナゾリン、 ジヒドロシンノリン、テトラヒドロシンノリン、ジヒドロベンゾオキサジン、 ジヒドロベンプチアジン、ピラジノモルホリン、ジヒドロベンブオキサゾー ル、ジヒドロベンゾチアゾール、ジヒドロベンゾイミダゾール、ジヒドロベ 15 ンプアゼピン、テトラヒドロベンプアゼピン、ジヒドロベンブジアゼピン、 テトラヒドロベングジアゼピン、ジヒドロベングオキサゼピン、テトラヒド ロベンゾオキサゼピン、ジヒドロカルバゾール、テトラヒドロカルバゾール、 ジヒドロアクリジン、テトラヒドロアクリジン等が挙げられる。また、「3 ~15員含窒素飽和複素環」としては、アジリジン、アゼチジン、アゾカン、 20 ピロリジン、イミダゾリジン、トリアゾリジン、テトラゾリジン、ピラゾリ ジン、ピペリジン、ピペラジン、パーヒドロピリミジン、パーヒドロピリダ ジン、パーヒドロアゼピン、パーヒドロジアゼピン、テトラヒドロオキサゾ ール(オキサゾリジン)、テトラヒドロイソオキサゾール(イソオキサゾリ ジン)、テトラヒドロチアゾール(チアゾリジン)、テトラヒドロイソチア 25 **ゾール(イソチアゾリジン)、テトラヒドロフラザン、テトラヒドロオキサ**

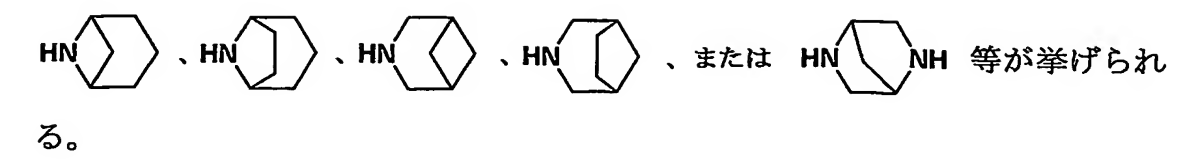
ジアゾール (オキサジアゾリジン)、テトラヒドロオキサジン、テトラヒドロオキサジアジン、パーヒドロオキサゼピン、パーヒドロオキサジアゼピン、テトラヒドロチアジアゾール (チアジアゾリジン)、テトラヒドロチアジン、テトラヒドロチアジアジン、テトラヒドロチアゼピン、パーヒドロチアゼピン、パーヒドロチアゼピン、ペーヒドロチアゼピン、モルホリン、チオモルホリン、パーヒドロインダゾール、パーヒドロキノリン、パーヒドロイソキノリン、パーヒドロフタラジン、パーヒドロナフチリジン、パーヒドロキノキサリン、パーヒドロキナゾリン、パーヒドロシンノリン、パーヒドロベンゾオキサゾール、パーヒドロベングチアゾール、パーヒドロベングイミダゾール、パーヒドロカルバゾール、パーヒドロアクリジン、

5

10

環Dで示される「3~15員含窒素複素環」として好ましくは、「5~1 0員含窒素複素環」が挙げられる。具体的には、例えば「5~10員含窒素 不飽和複素環」としては、例えばピロール、イミダゾール、トリアゾール、 15 テトラゾール、ピラゾール、インドール、イソインドール、インダゾール、 プリン、ベンゾイミダゾール、ベンゾトリアゾール、ピロリン、イミダゾリ ン、トリアゾリン、テトラゾリン、ピラゾリン、ジヒドロピリジン、テトラ ヒドロピリジン、ジヒドロピラジン、テトラヒドロピラジン、ジヒドロピリ ミジン、テトラヒドロピリミジン、ジヒドロピリダジン、テトラヒドロピリ 20 ダジン、ジヒドロアゼピン、テトラヒドロアゼピン、ジヒドロジアゼピン、 テトラヒドロジアゼピン、ジヒドロオキサゾール、ジヒドロイソオキサゾー ル、ジヒドロチアゾール、ジヒドロイソチアゾール、ジヒドロフラザン、ジ ヒドロオキサジアゾール、ジヒドロオキサジン、ジヒドロオキサジアジン、 ジヒドロオキサゼピン、テトラヒドロオキサゼピン、ジヒドロオキサジアゼ 25

ピン、テトラヒドロオキサジアゼピン、ジヒドロチアジアゾール、ジヒドロ チアジン、ジヒドロチアジアジン、ジヒドロチアゼピン、テトラヒドロチア ゼピン、ジヒドロチアジアゼピン、テトラヒドロチアジアゼピン、インドリ ン、イソインドリン、ジヒドロインダゾール、ジヒドロキノリン、テトラヒ ドロキノリン、ジヒドロイソキノリン、テトラヒドロイソキノリン、ジヒド ロフタラジン、テトラヒドロフタラジン、ジヒドロナフチリジン、テトラヒ ドロナフチリジン、ジヒドロキノキサリン、テトラヒドロキノキサリン、ジ ヒドロキナゾリン、テトラヒドロキナゾリン、ジヒドロシンノリン、テトラ ヒドロシンノリン、ジヒドロベンプオキサジン、ジヒドロベンゾチアジン、 ピラジノモルホリン、ジヒドロベンゾオキサゾール、ジヒドロベンゾチアゾ 10 ール、ジヒドロベンゾイミダゾール等が挙げられる。また、「5~10員含 窒素飽和複素環」としては、アゾカン、ピロリジン、イミダゾリジン、トリ アゾリジン、テトラゾリジン、ピラゾリジン、ピペリジン、ピペラジン、パ ーヒドロピリミジン、パーヒドロピリダジン、パーヒドロアゼピン、パーヒ ドロジアゼピン、テトラヒドロオキサゾール(オキサゾリジン)、テトラヒ 15 ドロイソオキサゾール (イソオキサゾリジン)、テトラヒドロチアゾール (チ アゾリジン)、テトラヒドロイソチアゾール(イソチアゾリジン)、テトラ ヒドロフラザン、テトラヒドロオキサジアゾール (オキサジアゾリジン)、 テトラヒドロオキサジン、テトラヒドロオキサジアジン、パーヒドロオキサ ゼピン、パーヒドロオキサジアゼピン、テトラヒドロチアジアゾール (チア 20 ジアゾリジン)、テトラヒドロチアジン、テトラヒドロチアジアジン、パー ヒドロチアゼピン、パーヒドロチアジアゼピン、モルホリン、チオモルホリ ン、パーヒドロインダゾール、パーヒドロキノリン、パーヒドロイソキノリ ン、パーヒドロフタラジン、パーヒドロナフチリジン、パーヒドロキノキサ リン、パーヒドロキナゾリン、パーヒドロシンノリン、パーヒドロベンゾオ 25 キサゾール、パーヒドロベンゾチアゾール、パーヒドロベンゾイミダゾール、



さらに、環Dで示される「含窒素複素環」として好ましくは、ピペリジンまたはピペラジンが挙げられる。さらに好ましくはピペリジンが挙げられる。

環Dで示される「置換基を有していてもよい3~15員含窒素複素環」における「置換基」とは、前記の環Aおよび環Bで示される「置換基を有していてもよい3~15員同素環または複素環」における「置換基」と同じ意味を表わす。

5

20

25

環Dは、好ましくは無置換、または置換基を有していてもよい炭化水素基、 10 モノーC1~4アルキルアミノ基、ジーC1~4アルキルアミノ基等で置 換されたものが好ましい。さらに好ましくは無置換のものである。

R² で示される「置換基を有していてもよい炭化水素基」における「炭化水素基」は、R¹ で示される「保護されてもよい酸性基」における「保護基」で定義した「置換基を有していてもよい炭化水素基」と同じ意味を表わす。

15 R²*で示される「置換基を有していてもよい炭化水素基」として好ましくは オキソ基で置換されたアルキル基またはオキソ基で置換された(炭素数3~ 8のシクロアルキル) - (炭素数1~4のアルキル) 基である。

R^{2a}のうち、「保護されていてもよい水酸基」とは「保護基」によって保護されていてもよい「水酸基」を表わし、水酸基の「保護基」としては、例えば、(1)例えば塩素、臭素、フッ素等のハロゲン原子、例えばフェニル、ナフチル等の炭素数6~10のアリール、例えばベンジル、フェニルエチル等の炭素数7~12のアラルキル基およびニトロ基等から選ばれる1~4個の置換基を有していてもよい、例えばメチル、エチル、nープロピル、isoープロピル、nープチル、tertーブチル等の炭素数1~6のアルキル基、(2)例えば塩素、臭素、フッ素等のハロゲン原子、例えばメチル、エチル、nープロピル等の炭素数1~6のアルキル基、例えばフェニル、ナフチル等の炭素数6

~10のアリール、例えばベンジル、フェニルエチル等の炭素数7~12の アラルキル基およびニトロ基等から選ばれる1~4個の置換基を有していて もよい、例えばフェニル、ナフチル等の炭素数6~10のアリール基、(3)例 えば塩素、臭素、フッ素等のハロゲン原子、例えばメチル、エチル、nープ ロピル等の炭素数1~6のアルキル基、例えばフェニル、ナフチル等の炭素 数6~10のアリール、例えばベンジル、フェニルエチル等の炭素数7~1 2のアラルキル基およびニトロ基等から選ばれる1~4個の置換基を有して いてもよい、例えばベンジル、フェニルエチル、ナフチルメチル等の炭素数 7~12のアラルキル基、(4)ホルミル、(5)例えば塩素、臭素、フッ素等のハ ロゲン原子、例えばメチル、エチル、nープロピル等の炭素数1~6のアル キル基、例えばフェニル、ナフチル等の炭素数6~10のアリール、例えば ベンジル、フェニルエチル等の炭素数7~12のアラルキル基およびニトロ 基等から選ばれる1~3個の置換基を有していてもよい、例えばアセチル、 プロピオニル等の炭素数1~6のアルキルーカルボニル基、(6)例えば塩素、 臭素、フッ素等のハロゲン原子、例えばメチル、エチル、nープロピル等の 炭素数1~6のアルキル基、例えばフェニル、ナフチル等の炭素数6~10 のアリール、例えばベンジル、フェニルエチル等の炭素数7~12のアラル キル基およびニトロ基等から選ばれる1~4個の置換基を有していてもよい、 例えばフェニルオキシカルボニル、ナフチルオキシカルボニル等の炭素数6 ~10のアリールーオキシカルボニル基、(7)例えば塩素、臭素、フッ素等の ハロゲン原子、例えばメチル、エチル、n-プロピル等の炭素数1~6のア ルキル基、例えばフェニル、ナフチル等の炭素数6~10のアリール、例え ばベンジル、フェニルエチル等の炭素数7~12のアラルキル基およびニト ロ基等から選ばれる1~4個の置換基を有していてもよい、例えばベンゾイ ル、ナフチルカルボニル等の炭素数6~10のアリールカルボニル基、(8)例 えば塩素、臭素、フッ素等のハロゲン原子、例えばメチル、エチル、nープ

10

15

20

25

ロピル等の炭素数1~6のアルキル基、例えばフェニル、ナフチル等の炭素数6~10のアリール、例えばベンジル、フェニルエチル等の炭素数7~12のアラルキル基およびニトロ基等から選ばれる1~4個の置換基を有していてもよい、例えばベンジルカルボニル、フェネチルカルボニル等の炭素数7~12のアラルキルーカルボニル基、(9)例えば塩素、臭素、フッ素等のハロゲン原子、例えばメチル、エチル、nープロピル等の炭素数1~6のアルキル基、例えばフェニル、ナフチル等の炭素数6~10のアリール、例えばベンジル、フェニルエチル等の炭素数7~12のアラルキル基およびニトロ基等から選ばれる1~4個の置換基を有していてもよいピラニルまたはフラニル、(10)例えばトリメチルシリル、トリエチルシリル等のトリーC1~4アルキルシリル基等が用いられる。

5

10

15

 R^{2a} で示される「置換基を有していてもよいアミノ基」における「置換基」としては、置換基を有していてもよい炭化水素基、 $-SO_2R^{201a}$ 、 $=NR^2^{02a}$ 、 $-OR^{203a}$ (式中、 $R^{201a}\sim R^{203a}$ は置換基を有していてもよい炭化水素基である。)等が挙げられる。ここで、「置換基を有していてもよい炭化水素基」とは、 R^{1a} で示される「保護されていてもよい酸性基」における「保護基」で定義した「置換基を有していてもよい炭化水素基」と同じ意味を表わす。 R^{2a} で示される「置換基を有していてもよいアミノ基」の「置換基」として好ましくは、置換基を有していてもよい炭化水素基である。

20 R²*で示される「置換基を有していてもよい3~15員複素環基」とは、 環Aまたは環Bで示される「置換基を有していてもよい3~15員複素環基」 と同じ意味を表わす。R²*で示される「置換基を有していてもよい3~15 員複素環基」として好ましくは、置換基を有していてもよいピペリジン、ま たはピペラジン環であり、さらに好ましくは、

(式中、矢印は環Dとの結合位置を表わし、 R^{31a} 、 R^{32a} 、 R^{33a} および R^{3} 4 はそれぞれ独立して、環Aまたは環Bで示される「置換基を有していてもよい $3\sim15$ 員複素環基」における「置換基」と同じ意味を表わす。)等が挙げられる。

R²*として好ましくは、例えば置換基を有していてもよい炭化水素基、置換基を有していてもよいアミノ基等が挙げられる。さらに好ましくは、

(式中、矢印は環Dとの結合位置を表わし、R^{51a}、R^{52a}、R^{53a}およびR^{54a}はそれぞれ独立して、水素原子、置換基を有していてもよい炭化水素基、置換基を有していてもよいる~15員複素環基、置換基を有していてもよいてもよいてもよいで、1~4アルコキシ基、置換基を有していてもよいフェノキシ基または置換基を有していてもよいベンジルオキシ基を表わす。)等が挙げられる。ここで、「置換基を有していてもよい炭化水素基」および「置換基を有していてもよい3~15員複素環基」はそれぞれ前記と同じ意味を表わす。C1~4アルコキシ基としては、例えばメトキシ、エトキシ、プロポキシ、イソプロポキシ、プトキシ、イソプトキシ、sーブトキシまたはtーブトキシ等が挙げられる。ここで、C1~4アルコキシ基、フェノキシ基またはベンジルオキシ基は任意の置換基を有していてもよい。C1~4アルコキシ基、フェノキシ基またはベンジルオキシ基は任意の置換基を有していてもよい。C1~4アルコキシ基、フェノキシ基またはベンジルオキシ基またはベンジルオキシ基またはベンジルオキシ基の置換基としては、例えば前記の「置換基を

15

20

有していてもよい炭化水素基」における「置換基」等が挙げられる。

 R^{51a} 、 R^{52a} 、 R^{53a} または R^{54a} として好ましくは、水素原子、置換基を有していてもよい炭化水素基、置換基を有していてもよい $3\sim15$ 員複素 環基等が挙げられる。また、 R^{52a} および R^{53a} のうち、どちらか一方が水素 原子である化合物が好ましい。

本発明においては、前記の好ましい基、好ましい環の組み合わせを含む一般式 (II) の化合物が好ましい。例えば、環Dがピペリジンまたはピペラジン、Yがメチレン基である化合物、すなわち、一般式 (I a)

$$R^{1a}$$
 A X B C N D^{1a} R^{2a} (la)

10 (式中、環D¹*は置換基を有していてもよいピペリジンまたはピペラジンを表わし、その他の記号は前記と同じ意味を表わす。)で示される化合物、環Dがピペリジンまたはピペラジン、R²*が

である化合物、すなわち、一般式 (Ib)

5

15

$$R^{1a}$$
 A
 X
 B
 Y
 N
 D^{1a}
 N
 R^{53a}
 R^{52a}
(Ib)

(式中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。)で示される化合物、R¹ a が a SO $_2$ NR 102a R 103a または a NR 101a SO $_2$ R 104a 、Xが単結合、 a CR 7a R 8a -、 a NR 9a -、 a CO-、 a CO-、 a CO-、 a CO-、 a SO-、 a SO-、 a S

 O_2 -、-C(=N-OR^{10a})-(式中、R^{7a}およびR^{8a}はそれぞれ独立して、水素原子、C1~4アルキル、-OR^{11a}、またはフェニルを表わし、R^{9a}は、水素原子、C1~4アルキル、またはフェニルを表わし、R^{10a}およびR^{11a}はそれぞれ独立して、水素原子またはC1~4アルキルを表わす。)を表わし、Yがメチレンを表わし、環Aおよび環Bがそれぞれ独立して置換されていてもよいベンゼン環、環Dがピペリジン、R^{2a}が

である化合物、すなわち、一般式 (Ic)

$$R^{1-1a}$$
 A^{1a}
 A^{1a}

10 (式中、R¹⁻¹^aは-SO₂NR¹⁰²^aR¹⁰³^aまたは-NR¹⁰¹^aSO₂R¹⁰⁴^aを表わし、X^{1a}が単結合、-CR^{7a}R^{8a}-、-NR^{9a}-、-CO-、-O-、-S-、-SO-、-SO₂-、-C(=N-OR^{10a}) - (式中、R^{7a}およびR^{8a}はそれぞれ独立して、水素原子、C1~4アルキル、-OR^{11a}、またはフェニルを表わし、R^{9a}は、水素原子、C1~4アルキル、またはフェニルを表わし、R^{10a}およびR^{11a}はそれぞれ独立して、水素原子またはC1~4アルキルを表わす。)を表わし、環A^{1a}および環B^{1a}はそれぞれ独立して置換基を有していてもよいベンゼン環を、環D^{1b}は置換基を有していてもよいペンゼン環を、環D^{1b}は置換基を有していてもよいピペリジンを表わし、その他の記号は前記と同じ意味を表わす。)で示される化合物、またはR^{1a}が-SO₂NR^{102a}R^{103a}または-NR^{101a}SO。

10 である化合物、すなわち、一般式 (Id)

5

$$R^{1-1a}$$
 A^{1b}
 X^{1a}
 B^{1b}
 C^{2}
 N
 D^{1a}
 N
 N
 R^{51a}
 R^{52a}
 N

(式中、 $環A^{1b}$ および $環B^{1b}$ はそれぞれ独立して置換されていてもよいベンゼン環または $5\sim6$ 員芳香族環を表わし、その他の記号は前記と同じ意味を表わす。)等が挙げられる。

- 15 CCR 5 アンタゴニストとして用いる一般式 (II) で示される化合物のうち、 好ましい化合物としては、
 - (1)2-[3-メチルー $4-(4-[4-[(メチルスルホニル) アミノ] フェノキシ} ベンジル) ピペラジン<math>-1-$ イル] -N-フェニルヘキサンアミド、
- 20 (2)N- {4-[4-({4-[(アニリノカルボニル) (ブチル) アミノ]

-4'-メチル-1, 4'-ビピペリジン-1'-イル} メチル) フェノキシ] フェニル} メタンスルホンアミド、

- (3)N-[4-(4-{[3-[(アニリノカルボニル) (ブチル) アミノ] -4-(3-フルオロフェニル) ピロリジン-1-イル] メチル} フェノキ シ) フェニル] メタンスルホンアミド、
- (4) $N-[4-(4-[3-(ブチルアミノ)-4-(3-フルオロフェニル) ピロリジン-1-イル] メチル} フェノキシ) フェニル] メタンスルホンアミド、$
- $(5)N-プチル-N-(1-{3-エチル-1-[4-(メチルスルホニル)$
- 10 ベンジル] -1 Hーピラゾールー4 ーイル} ピペリジンー4 ーイル) N'ーフェニル尿素、
 - (6)N-ブチルーN- $[1-({4-メチル-2-[4-(トリフルオロメチル) フェニル] 1 H-イミダゾール-5-イル} メチル) ピペリジン-4-イル] <math>N$ -フェニル尿素、
- 15 (7)N-{4-[4-({3-[(アニリノカルボニル) (ブチル) アミノ] -8-アザビシクロ[3.2.1] オクター8-イル} メチル) フェノキシ] フェニル} メタンスルホンアミド、
 - (8)N-[4-(4-(14-(3-イソプロピル-5-メチル-4H-1, 2, 4-トリアゾールー4-イル) ピペリジン-1-イル] メチル} フェノ
- 20 キシ)フェニル]メタンスルホンアミド、
 - (9)N- $[4-(4-(2-メチル-1H-ベンゾイミダゾール-1 イル) ピペリジン-1-イル] メチル} フェノキシ) フェニル] メタンスルホンアミド、$
- (10)N- [4-(4-([(アニリノカルボニル) (ブチル) アミノ]
 25 -3, 4-ジヒドロキノリン-1 (2H) -イル] メチル} フェノキシ) フェニル] メタンスルホンアミド、

(11)N-[4-(4-(2-オキソー3-フェニルー6-プロピルテトラヒドロピリミジンー1 (2H) -イル) ピペリジンー<math>1-イル] メチル}フェノキシ)フェニル] メタンスルホンアミド、

(12)N-(4-{4-[(3-ブチル-2-オキソ-1, 2, 3, 3a, 4,

- 5 5 一へキサヒドロー 6 Hーピリド [4, 3, 2 de] キナゾリンー 6 ーイル) メチル] フェノキシ} フェニル) メタンスルホンアミド、
 - (13)N-(4-{4-[(1-ブチル-2-オキソ-4-フェニルオクタヒド ロピリド[4,3-d] ピリミジン-6(2H)-イル)メチル]フェノキ シ}フェニル)メタンスルホンアミド、
- 10 (14)N- {4-[4-({8-[(アニリノカルボニル) (ブチル) アミノ]
 -3-アザビシクロ[3.2.1] オクター3ーイル} メチル) フェノキシ]
 フェニル} メタンスルホンアミド、
 - (15)N- $[4-(4-\{[(2Z)-1-ブチル-2-(フェニルイミノ)へ$ キサヒドロ-2H-ピリド<math>[4, 3-d][1, 3]オキサジン-6(4H)
- 15 $\langle 1 \rangle$ $\langle 1 \rangle$
 - (1)N- [4- (4- { [4- (ブチル { [(2, 4-ジフルオロフェニル)
- 20 アミノ] カルボニル} アミノ) ー1ーピペリジニル] メチル} フェノキシ) フェニル] メタンスルホンアミド、
 - (2) $N-[4-(4-(ブチル{[(6-メチル-3-ピリジニル) アミノ] カルボニル} アミノ) ー1ーピペリジニル] メチル<math>\}$ フェノキシ) フェニル] メタンスルホンアミド、
- 25 (3) $N-[4-(4-{[4-(ブチル{[(2,4-ジフルオロフェニル) アミノ]カルボニル} アミノ) ピペリジン<math>-1-$ イル] メチル $\}-3$,5-

10

ジメチルー1 Hーピラゾールー1 ーイル) フェニル] メタンスルホンアミド、 (4)Nー [4-(4-(7))] [4-(4-(7))] [4-(1)] [4-(4-(7))] [4-(1)] [

- 5 (5)3-[({ブチル [1-(4-{4-[(メチルスルホニル) アミノ] フェノキシ} ベンジル) ピペリジンー4ーイル] アミノ} カルボニル) アミノ] ベンズアミド、
 - (6) $N-\{4-[4-(\{4-[\{(4-7)\nu + 107 + 1$
 - (7)5- [({ブチル [1-(4-{4-[(メチルスルホニル) アミノ] フェノキシ} ベンジル) ピペリジン-4-イル] アミノ} カルボニル) アミノ] -2-フルオロベンズアミド、
- (8)5-[({ブチル [1-(4-{4-[(メチルスルホニル) アミノ] フェノキシ} ベンジル) ピペリジン-4-イル] アミノ} カルボニル) アミノ] -2, 4-ジフルオロベンズアミド、
 - (9) $N-[4-(4-(ブチル{[(3-シアノ-4-フルオロフェ$ $ニル) アミノ] カルボニル} アミノ) ピペリジン<math>-1-イル$] メチル} フェ ノキシ) フェニル] メタンスルホンアミド、
- 20 (10)N- [4-(4-([4-(ブチル{[(3-ヒドロキシシクロヘキシル) アミノ] カルボニル} アミノ) ピペリジン-1-イル] メチル} フェノキシ) フェニル] メタンスルホンアミド、および
- 25 ーイル} メチル) フェノキシ] フェニル} メタンスルホンアミドが挙げられる。

[薬理活性]

10

15

実施例に記載以外の薬理試験として、例えば以下に示す方法がある。以下に示す方法により本発明化合物のインビボ (in vivo) における移植モデルにおける有効性を証明することができる。

5 CCR5アンタゴニストのサル腎移植モデルにおける免疫抑制作用:

ABO式血液型が一致し、主要組織適合抗原(MHC)が異なる(MLR miss-matched)カニクイザル(体重: $3\sim4.5\,\mathrm{k}$ g)を、ドナー(雄)とレシピエント(雄または雌どちらか)の組み合わせとする。レシピエントの両腎を摘出し、ドナー由来の片腎をレシピエントに移植する。被験化合物(CCR 5 アンタゴニストおよび/または免疫抑制剤)は、移植日(Day 1)の前日(Day 1)から投与を開始し、拒絶が確認されるまで、最大30日間連日投与し、移植された腎臓の生着日数を評価対象とする。

評価方法としては、例えばCCR5アンタゴニストを既存の免疫抑制剤(シクロスポリン、シロリムス、および/またはタクロリムス)と併用投与し、免疫抑制剤単独群と比較する方法等がある。

CCR5アンタゴニストの投与形態としては、例えば、CCR5アンタゴニストは30mg/kgを1日2回、経口投与する方法等がある。

また、免疫抑制剤の投与形態としては、例えば、筋肉内注射による投与とし、用量を漸減する方法等が挙げられる。例えば、シクロスポリンの場合、

Day-1:12.5 (mg/kg)、Day1~6:10.0 (mg/kg)、Day7~13:5.0 (mg/kg)、Day14~20:2.5 (mg/kg)、Day21~28:0 (mg/kg)、例えばシロリムスの場合、Day-1:0.1 (mg/kg)、Day1~6:0.075 (mg/kg)、Day7~13:0.05 (mg/kg)、Day14~20:0.025 (mg/kg)、Day21

また、判断基準としては、例えば血中クレアチニン値を指標にすることが

できる。具体的には、血中クレアチニン値が8mg/dLを超えた場合等に、 腎臓が拒絶されたと判断することができる。

[医薬品への適用]

本発明のCCR5アンタゴニストは、エフェクター細胞の機能を阻害するので、ヒトを含めた動物、特にヒトにおいて、例えば、移植の拒絶反応(例えば、固形臓器移植片の拒絶、糖尿病における膵島細胞移植の拒絶、移植片対宿主病(GVHD (graft - versus - host disease))等)、自己免疫疾患(例えば、関節炎、慢性関節炎リウマチ、多発性硬化症、潰瘍性大腸炎等)、アレルギー性疾患(例えば、喘息等)、および虚血性疾患(例えば、虚血再灌流傷害等)等の予防および/または治療に有用である。

本発明のCCR5アンタゴニストは、安全で低毒性であるので、例えばヒトや哺乳動物(例えば、ラット、マウス、ウサギ、ヒツジ、ブタ、ウシ、ネコ、イヌ、サル等)に対して投与することができる。

本発明のCCR5アンタゴニストは、または本発明のCCR5アンタゴニ ストと他の薬剤の併用剤を上記の目的で用いるには、通常、全身的または局 所的に、経口または非経口の形で投与される。

さらに、本発明においては、CCR5アンタゴニストは、

- 1) その化合物の予防および/または治療効果の補完および/または増強、
- 2) その化合物の動態・吸収改善、投与量の低減、
- 20 および/または

10

3) その化合物の副作用の低減のために他の薬剤と組み合わせて、併用剤として投与してもよい。

また、併用する他の薬剤の、(1)予防および/または治療効果の補完および/または増強、(2)動態・吸収改善、投与量の低減、および/または

25 (3) 副作用の低減のために本発明化合物を組み合わせて、併用剤として投 与してもよい。

CCR5アンタゴニストと他の薬剤の併用剤は、1つの製剤中に両成分を配合した配合剤の形態で投与してもよく、また別々の製剤にして投与する形態をとってもよい。別々の製剤にして投与する場合には、同時投与および時間差による投与が含まれる。また、時間差による投与は、CCR5アンタゴニストを先に投与し、他の薬剤を後に投与してもよいし、他の薬剤を先に投与し、CCR5アンタゴニストを後に投与してもかまわず、それぞれの投与方法は同じでも異なっていてもよい。

5

10

上記併用剤により、予防および/または治療効果を奏する疾患は特に限定されず、CCR5アンタゴニストの予防および/または治療効果を補完および/または増強する疾患であればよい。

本発明はCCR5アンタゴニストと、目的とする疾患の予防および/または治療効果を有さない化合物を組み合わせて、単剤よりも目的とする疾患の予防および/または治療効果を増強するものを含む。

本発明のCCR5アンタゴニストと組み合わせて用いられる他の薬剤の例としては、例えば移植の拒絶反応の予防および/または治療に用いるものとして、免疫抑制剤が挙げられる。自己免疫疾患の予防および/または治療に用いるものとしては、非ステロイド系抗炎症薬、疾患修飾性抗リウマチ剤(DMARDs、遅効性抗リウマチ剤)、ステロイド剤、免疫抑制剤、消炎酵素剤、軟骨保護剤、T細胞阻害剤、TNFα阻害剤(抗TNFα抗体等の蛋白質製剤を含む)、プロスタグランジン合成酵素阻害剤、IL-6阻害剤(抗IL-6受容体抗体等の蛋白質製剤を含む)、インターフェロンγ作動薬、IL-1阻害剤、プロスタグランジン類、ホスホジエステラーゼ阻害剤、またはメタロプロテイナーゼ等が挙げられる。

虚血性疾患の予防および/または治療に用いるものとしては、例えば、ラ 25 ジカルスカベンジャー、アストロサイトモジュレーター、N-メチルーD-アスパルタート (N-methyl D-aspartate; NMDA) 拮抗剤、 $\alpha-$ アミノー3-ヒ

ドロキシー5-メチルイソオキサゾールー4-プロピオナート (alpha-amino - 3 - hydroxyl - 5 -methyllisoxazole - 4 - propionate; AMPA) 拮抗剤、抗血栓剤、血栓溶解剤、免疫抑制剤、細胞間接着因子阻害剤、一酸化窒素合成酵素 (NOS) 阻害剤、神経栄養因子、またはインターロイキン-8拮抗剤等が挙げられる。

アレルギー性疾患の予防および/または治療に用いるものとしては、例えば喘息であれば、ステロイド剤、 β_2 アドレナリン受容体刺激薬、ロイコトリエン受容体拮抗剤、トロンボキサン合成酵素阻害剤、トロンボキサン A_2 受容体拮抗剤、メディエーター遊離抑制薬、抗ヒスタミン剤、キサンチン誘導体、抗コリン薬、サイトカイン阻害薬、プロスタグランジン類、フォルスコリン製剤、ホスホジエステラーゼ阻害剤、エラスターゼ阻害剤、メタロプロテイナーゼ阻害剤、去痰薬、または抗生物質等が挙げられる。

10

15

免疫抑制剤としては、例えば、タクロリムス (FK506)、シクロスポリン、シロリムス (ラパマイシン)、コルチコステロイド、アザチオプリン、ミコフェレートモフェチル、FTY-720、またはシクロフォスファミド等が挙げられる。

ステロイド剤としては、例えば、外用薬として、プロピオン酸クロベタゾール、酢酸ジフロラゾン、フルオシノニド、フランカルボン酸モメタゾン、ジプロピオン酸ベタメタゾン、酪酸プロピオン酸ベタメタゾン、吉草酸ベタメタゾン、ジフルプレドナート、プデソニド、吉草酸ジフルコルトロン、ア 20 ムシノニド、ハルシノニド、デキサメタゾン、プロピオン酸デキサメタゾン、
吉草酸デキサメタゾン、酢酸デキサメタゾン、酢酸ヒドロコルチゾン、
酪酸 ヒドロコルチゾン、酪酸プロピオン酸ヒドロコルチゾン、プロピオン酸デプロドン、吉草酸酢酸プレドニゾロン、フルオシノロンアセトニド、プロピオン酸ベクロメタゾン、トリアムシノロンアセトニド、ピバル酸フルメタゾン、
プロピオン酸アルクロメタゾン、酪酸クロベタゾン、プレドニゾロン、プロ

ピオン酸ペクロメタゾン、またはフルドロキシコルチド等が挙げられる。内

服薬、注射剤としては、酢酸コルチゾン、ヒドロコルチゾン、リン酸ヒドロコルチゾンナトリウム、コハク酸ヒドロコルチゾンナトリウム、酢酸フルドロコルチゾン、プレドニゾロン、酢酸プレドニゾロン、コハク酸プレドニゾロントリウム、酢酸ハロプレドン、メチルプレドニゾロン、酢酸メチルプレドニゾロン、酢酸ハロプレドン、メチルプレドニゾロン、酢酸メチルプレドニゾロン、コハク酸メチルプレドニゾロンナトリウム、トリアムシノロン、酢酸トリアムシノロン、トリアムシノロンアセトニド、デキサメサゾン、酢酸デキサメタゾン、リン酸デキサメタゾンナトリウム、パルミチン酸デキサメタゾン、酢酸パラメサゾン、またはベタメタゾン等が挙げられる。吸入剤としては、プロピオン酸ベクロメタゾン、プロピオン酸フルチカゾン、ブデソニド、フルニソリド、トリアムシノロン、ST-126P、シクレソニド、デキサメタゾンパロミチオネート、モメタゾンフランカルボネート、プラステロンスルホネート、デフラザコート、メチルプレドニゾロンスレプタネート、またはメチルプレドニゾロンナトリウムスクシネート等が挙げられる。

15 β₂アドレナリン受容体刺激薬としては、例えば、臭化水素酸フェノテロール、硫酸サルプタモール、硫酸テルプタリン、フマル酸フォルモテロール、キシナホ酸サルメテロール、硫酸イソプロテレノール、硫酸オルシプレナリン、硫酸クロルプレナリン、エピネフリン、塩酸トリメトキノール、硫酸ヘキソプレナリンメシル、塩酸プロカテロール、塩酸ツロブテロール、ツロブテロール、塩酸ピルブテロール、塩酸クレンブテロール、塩酸マブテロール、塩酸リトドリン、バンブテロール、塩酸ドペキサミン、酒石酸メルアドリン、AR-C68397、レボサルブタモール、R, R-フォルモテロール、KUR-1246、KUL-7211、AR-C89855、またはS-1319等が挙げられる。

25 ロイコトリエン受容体拮抗剤としては、例えば、プランルカスト水和物、 モンテルカスト、ザフィルルカスト、セラトロダスト、MCC-847、K

CA-757、CS-615、YM-158、L-740515、CP-195494、LM-1484、RS-635、A-93178、S-36496、BIIL-284、またはONO-4057等が挙げられる。

トロンボキサン合成酵素阻害剤としては、例えば、塩酸オザグレルまたは イミトロダストナトリウム等が挙げられる。

トロンボキサンA₂受容体拮抗剤としては、例えば、セラトロダスト、ラマトロバン、ドミトロバンカルシウム水和物、またはKT-2-962等が挙げられる。

メディエーター遊離抑制薬としては、例えば、トラニラスト、クロモグリ 10 ク酸ナトリウム、アンレキサノクス、レピリナスト、イブジラスト、ダザノラスト、またはペミロラストカリウム等が挙げられる。

抗ヒスタミン剤としては、例えば、フマル酸ケトチフェン、メキタジン、塩酸アゼラスチン、オキサトミド、テルフェナジン、フマル酸エメダスチン、塩酸エピナスチン、アステミゾール、エバスチン、塩酸セチリジン、ベポタスチン、カチン、フェキソフェナジン、ロラタジン、デスロラタジン、塩酸オロパタジン、TAK-427、ZCR-2060、NIP-530、モメタゾンフロエート、ミゾラスチン、BP-294、アンドラスト、オーラノフィン、またはアクリバスチン等が挙げられる。

キサンチン誘導体としては、例えば、アミノフィリン、テオフィリン、ド 20 キソフィリン、シパムフィリン、またはジプロフィリン等が挙げられる。

抗コリン剤としては、例えば、臭化イプラトロピウム、臭化オキシトロピウム、臭化フルトロピウム、臭化シメトロピウム、テミベリン、臭化チオトロピウム、またはレバトロペート(UK-112166)等が挙げられる。

サイトカイン阻害薬としては、例えば、トシル酸スプラタスト(商品名ア 25 イピーディ)等が挙げられる。

プロスタグランジン類(以下、PGと略記する。)としては、PG受容体

アゴニスト、またはPG受容体アンタゴニスト等が挙げられる。PG受容体としては、PGE受容体(EP1、EP2、EP3、EP4)、PGD受容体(DP、CRTH2)、PGF受容体(FP)、PGI受容体(IP)、またはTX受容体(TP)等が挙げられる。

ホスホジエステラーゼ阻害剤としては、例えば、PDE4阻害剤であるロリプラム、シロミラスト(商品名アリフロ)、Bay19-8004、NIK-616、ロフルミラスト(BY-217)、シパムフィリン(BRL-61063)、アチゾラム(CP-80633)、SCH-351591、YM-976、V-11294A、PD-168787、D-4396、IC-485、またはONO-6126等が挙げられる。

エラスターゼ阻害剤としては、ONO-5046、ONO-6818、MR-889、PBI-1101、EPI-HNE-4、R-665、ZD-0892、ZD-8321、GW-311616、またはAE-3763等が挙げられる。

15 去痰薬としては、例えば、アンモニアウイキョウ精、炭酸水素ナトリウム、 塩酸プロムヘキシン、カルボシステイン、塩酸アンプロキソール、塩酸アン プロキゾール徐放剤、メチルシステイン塩酸塩、アセチルシステイン、塩酸 Lーエチルシステイン、またはチロキサポール等が挙げられる。

非ステロイド系抗炎症薬としては、例えば、サザピリン、サリチル酸ナト 20 リウム、アスピリン、アスピリン・ダイアルミネート配合、ジフルニサル、インドメタシン、スプロフェン、ウフェナマート、ジメチルイソプロピルア ズレン、ブフェキサマク、フェルビナク、ジクロフェナク、トルメチンナト リウム、クリノリル、フェンプフェン、ナプメトン、プログルメタシン、インドメタシンファルネシル、アセメタシン、マレイン酸プログルメタシン、

25 アンフェナクナトリウム、モフェゾラク、エトドラク、イブプロフェン、イ ブプロフェンピコノール、ナプロキセン、フルルビプロフェン、フルルビプ

ロフェンアキセチル、ケトプロフェン、フェノプロフェンカルシウム、チアプロフェン、オキサプロジン、プラノプロフェン、ロキソプロフェンナトリウム、アルミノプロフェン、ザルトプロフェン、メフェナム酸、メフェナム酸アルミニウム、トルフェナム酸、フロクタフェニン、ケトフェニルブタゾン、オキシフェンブタゾン、ピロキシカム、テノキシカム、アンピロキシカム、ナパゲルン軟膏、エピリゾール、塩酸チアラミド、塩酸チノリジン、エモルファゾン、スルピリン、ミグレニン、サリドン、セデスG、アミピローN、ソルボン、ピリン系感冒薬、アセトアミノフェン、フェナセチン、メシル酸ジメトチアジン、シメトリド配合剤、または非ピリン系感冒薬等が挙げられる。

疾患修飾性抗リウマチ剤(DMARDs、遅効性抗リウマチ剤)としては、例えば、金チオグルコース、金チオリンゴ酸ナトリウム、オーラノフィン、アクタリット、Dーペニシラミン製剤、ロベンザリットニナトリウム、ブシラミン、ヒドロキシクロロキン、サラゾスルファピリジン、メトトレキセート、またはレフルノミド等が挙げられる。

10

15

軟骨保護剤としては、例えば、ヒアルロン酸ナトリウム、グルコサミン、 コンドロイチン硫酸、または多硫酸グリコサミノグリカン等が挙げられる。

プロスタグランジン合成酵素阻害剤としては、例えば、サラゾスルファピリジン、メサラジン、オサラジン、4ーアミノサリチル酸、JTE-522、

オーラノフィン、カルプロフェン、ジフェンピラミド、フルノキサプロフェン、フルルビプロフェン、インドメタシン、ケトプロフェン、ロルノキシカム、ロキソプロフェン、メロキシカム、オキサプロジン、パーサルミド、ピプロキセン、ピロキシカム、ピロキシカムベータデックス、ピロキシカムシンナメート、トロピンインドメタシネート、ザルトプロフェン、またはプラノプロフェン等が挙げられる。

ラジカルスカベンジャーとしては、例えば、ラジカット等が挙げられる。

アストロサイトモジュレーターとしては、例えば、ONO-2506等が 挙げられる。

抗血栓剤としては、例えば、カタクロット、アルガトロバン、またはアスピリン等が挙げられる。

5 血栓溶解剤としては、例えば、ヒト組織プラスミノーゲン活性化因子(t-PA)、ウロキナーゼ、またはヘパリン等が挙げられる。

消炎酵素剤としては、例えば、塩化リゾチーム、ブロメライン、プロナーゼ、セラペプターゼ、またはストレプトキナーゼ・ストレプトドルナーゼ配合剤等が挙げられる。

10 ΤΝ Fα阻害剤(抗ΤΝ Fα抗体等の蛋白質製剤を含む)としては、例えば、インフリキシマブ、アダリムマブ、またはエタネルセプト等が挙げられる。

IL-6阻害剤(抗IL-6受容体抗体等の蛋白質製剤を含む)としては、例えば、MRA等が挙げられる。

15 I L-1阻害剤(ヒトI L-1レセプターアンタゴニスト等の蛋白質製剤を含む)としては、例えば、アナキンラ等が挙げられる。

抗生物質としては、例えば、セフロキシムナトリウム、メロペネム三水和物、硫酸ネチルマイシン、硫酸シソマイシン、セフチブテン、PA-1806、IB-367、トブラマイシン、PA-1420、ドキソルビシン、硫

20 酸アストロマイシン、または塩酸セフェタメトピボキシル等が挙げられる。 吸入の抗生剤としては、例えば、PA-1806、IB-367、トブラマイシン、PA-1420、ドキソルビシン、硫酸アストロマイシン、または 塩酸セフェタメトピボキシル等が挙げられる。

25

併用するCCR5アンタゴニストと他の薬剤の質量比は特に限定されない。 他の薬剤は、任意の2種以上を組み合わせて投与してもよい。

また、CCR5アンタゴニストの予防および/または治療効果を補完およ

び/または増強する他の薬剤は、上記に例示したものに限定されない。また、 CCR5アンタゴニストの予防および/または治療効果を補完および/また は増強する他の薬剤には、上記したメカニズムに基づいて、現在までに見出 されているものだけでなく、今後見出されるものも含まれる。

一般式(I)で示される化合物の投与量は、年齢、体重、症状、治療効果、投与方法、処理時間等により異なるが、通常、成人一人あたり、1回につき、1ngから1000mgの範囲で、数日に1回、3日に1回、2日に1回、1日1回から数回経口投与されるか、または成人一人あたり、1回につき、1ngから100mgの範囲で、数日に1回、3日に1回、2日に1回、1日1回から数回非経口投与(好ましくは、静脈内投与)されるか、または1日1時間から24時間の範囲で静脈内に持続投与される。

5

10

もちろん前記したように、投与量は種々の条件により変動するので、上記 投与量より少ない量で充分な場合もあるし、また範囲を越えて投与の必要な 場合もある。

15 本発明のCCR5アンタゴニスト、または本発明のCCR5アンタゴニストと他の薬剤の併用剤を投与する際には、経口投与のための内服用固形剤、内服用液剤および、非経口投与のための注射剤、外用剤、坐剤、点眼剤、吸入剤等として用いられる。

経口投与のための内服用固形剤には、錠剤、丸剤、カプセル剤、散剤、顆 20 粒剤等が含まれる。カプセル剤には、ハードカプセルおよびソフトカプセル が含まれる。また錠剤には舌下錠、口腔内貼付錠、口腔内速崩壊錠等が含ま れる。

このような内服用固形剤においては、ひとつまたはそれ以上の活性物質はそのままか、または賦形剤(ラクトース、マンニトール、グルコース、微結 晶セルロース、デンプン等)、結合剤(ヒドロキシプロピルセルロース、ポリビニルピロリドン、メタケイ酸アルミン酸マグネシウム等)、崩壊剤(繊

維素グリコール酸カルシウム等)、滑沢剤(ステアリン酸マグネシウム等)、 安定剤、溶解補助剤(グルタミン酸、アスパラギン酸等)等と混合され、常 法に従って製剤化して用いられる。また、必要によりコーティング剤(白糖、 ゼラチン、ヒドロキシプロピルセルロース、ヒドロキシプロピルメチルセル ロースフタレート等)で被覆していてもよいし、また2以上の層で被覆して いてもよい。さらにゼラチンのような吸収されうる物質のカプセルも包含さ れる。

5

10

15

20

25

舌下錠は公知の方法に準じて製造される。例えば、ひとつまたはそれ以上 の活性物質に賦形剤(ラクトース、マンニトール、グルコース、微結晶セル ロース、コロイダルシリカ、デンプン等)、結合剤(ヒドロキシプロピルセ ルロース、ポリビニルピロリドン、メタケイ酸アルミン酸マグネシウム等)、 崩壊剤(デンプン、Lーヒドロキシプロピルセルロース、カルボキシメチル セルロース、クロスカルメロースナトリウム、繊維素グリコール酸カルシウ ム等)、滑沢剤(ステアリン酸マグネシウム等)、膨潤剤(ヒドロキシプロ ピルセルロース、ヒドロキシプロピルメチルセルロース、カーボポール、カ ルボキシメチルセルロース、ポリビニルアルコール、キサンタンガム、グア ーガム等)、膨潤補助剤(グルコース、フルクトース、マンニトール、キシ リトール、エリスリトール、マルトース、トレハロース、リン酸塩、クエン 酸塩、ケイ酸塩、グリシン、グルタミン酸、アルギニン等)安定剤、溶解補 助剤(ポリエチレングリコール、プロピレングリコール、グルタミン酸、ア スパラギン酸等)、香味料(オレンジ、ストロベリー、ミント、レモン、バ ニラ等)等と混合され、常法に従って製剤化して用いられる。また、必要に よりコーティング剤(白糖、ゼラチン、ヒドロキシプロピルセルロース、ヒ ドロキシプロピルメチルセルロースフタレート等)で被覆していてもよいし、 また2以上の層で被覆していてもよい。また、必要に応じて常用される防腐 剤、抗酸化剤、着色剤、甘味剤等の添加物を加えることもできる。口腔内貼

付錠は公知の方法に準じて調製される。例えば、ひとつまたはそれ以上の活 性物質に賦形剤(ラクトース、マンニトール、グルコース、微結晶セルロー ス、コロイダルシリカ、デンプン等)、結合剤(ヒドロキシプロピルセルロ ース、ポリビニルピロリドン、メタケイ酸アルミン酸マグネシウム等)、崩 壊剤(デンプン、Lーヒドロキシプロピルセルロース、カルボキシメチルセ ルロース、クロスカルメロースナトリウム、繊維素グリコール酸カルシウム 等)、滑沢剤(ステアリン酸マグネシウム等)、付着剤(ヒドロキシプロピ ルセルロース、ヒドロキシプロピルメチルセルロース、カーボポール、カル ボキシメチルセルロース、ポリビニルアルコール、キサンタンガム、グアー ガム等)、付着補助剤(グルコース、フルクトース、マンニトール、キシリ トール、エリスリトール、マルトース、トレハロース、リン酸塩、クエン酸 塩、ケイ酸塩、グリシン、グルタミン酸、アルギニン等)安定剤、溶解補助 剤(ポリエチレングリコール、プロピレングリコール、グルタミン酸、アス パラギン酸等)、香味料(オレンジ、ストロベリー、ミント、レモン、バニ ラ等)等と混合され、常法に従って製剤化して用いられる。また、必要によ りコーティング剤(白糖、ゼラチン、ヒドロキシプロピルセルロース、ヒド ロキシプロピルメチルセルロースフタレート等)で被覆していてもよいし、 また2以上の層で被覆していてもよい。また、必要に応じて常用される防腐 剤、抗酸化剤、着色剤、甘味剤等の添加物を加えることもできる。口腔内速 崩壊錠は公知の方法に準じて調製される。例えば、ひとつまたはそれ以上の 活性物質をそのまま、あるいは原末もしくは造粒原末粒子に適当なコーティ ング剤(エチルセルロース、ヒドキシプロピルセルロース、ヒドロキシプロ ピルメチルセルロース、アクリル酸メタクリル酸コポリマー等)、可塑剤(ポ リエチレングリコール、クエン酸トリエチル等)を用いて被覆を施した活性 物質に賦形剤(ラクトース、マンニトール、グルコース、微結晶セルロース、 コロイダルシリカ、デンプン等)、結合剤(ヒドロキシプロピルセルロース、

10

15

20

25

ポリビニルピロリドン、メタケイ酸アルミン酸マグネシウム等)、崩壊剤 (デ ンプン、Lーヒドロキシプロピルセルロース、カルボキシメチルセルロース、 クロスカルメロースナトリウム、繊維素グリコール酸カルシウム等)、滑沢 剤(ステアリン酸マグネシウム等)、分散補助剤(グルコース、フルクトー ス、マンニトール、キシリトール、エリスリトール、マルトース、トレハロ 5 ース、リン酸塩、クエン酸塩、ケイ酸塩、グリシン、グルタミン酸、アルギ ニン等)安定剤、溶解補助剤(ポリエチレングリコール、プロピレングリコ ール、グルタミン酸、アスパラギン酸等)、香味料(オレンジ、ストロベリ 一、ミント、レモン、バニラ等)等と混合され、常法に従って製剤化して用 いられる。また、必要によりコーティング剤(白糖、ゼラチン、ヒドロキシ 10 プロピルセルロース、ヒドロキシプロピルメチルセルロースフタレート等) で被覆していてもよいし、また2以上の層で被覆していてもよい。また、必 要に応じて常用される防腐剤、抗酸化剤、着色剤、甘味剤等の添加物を加え ることもできる。

15 経口投与のための内服用液剤は、薬剤的に許容される水剤、懸濁剤、乳剤、シロップ剤、エリキシル剤等を含む。このような液剤においては、ひとつまたはそれ以上の活性物質が、一般的に用いられる希釈剤(精製水、エタノールまたはそれらの混液等)に溶解、懸濁または乳化される。さらにこの液剤は、湿潤剤、懸濁化剤、乳化剤、甘味剤、風味剤、芳香剤、保存剤、緩衝剤20 等を含有していてもよい。

非経口投与のための外用剤の剤形には、例えば、軟膏剤、ゲル剤、クリーム剤、湿布剤、貼付剤、リニメント剤、噴霧剤、吸入剤、スプレー剤、エア ゾル剤、点眼剤、および点鼻剤等が含まれる。これらはひとつまたはそれ以 上の活性物質を含み、公知の方法または通常使用されている処方により調製 される。

軟膏剤は公知または通常使用されている処方により製造される。例えば、

25

ひとつまたはそれ以上の活性物質を基剤に研和、または溶融させて製造、調 製される。軟膏基剤は公知あるいは通常使用されているものから選ばれる。 例えば、高級脂肪酸または高級脂肪酸エステル (アジピン酸、ミリスチン酸、 パルミチン酸、ステアリン酸、オレイン酸、アジピン酸エステル、ミリスチ ン酸エステル、パルミチン酸エステル、ステアリン酸エステル、オレイン酸 エステル等)、ロウ類(ミツロウ、鯨ロウ、セレシン等)、界面活性剤(ポ リオキシエチレンアルキルエーテルリン酸エステル等)、高級アルコール (セ タノール、ステアリルアルコール、セトステアリルアルコール等)、シリコ ン油(ジメチルポリシロキサン等)、炭化水素類(親水ワセリン、白色ワセ リン、精製ラノリン、流動パラフィン等)、グリコール類(エチレングリコ ール、ジエチレングリコール、プロピレングリコール、ポリエチレングリコ ール、マクロゴール等)、植物油(ヒマシ油、オリープ油、ごま油、テレピ ン油等)、動物油(ミンク油、卵黄油、スクワラン、スクワレン等)、水、 吸収促進剤、かぶれ防止剤から選ばれるものが単独でまたは2種以上を混合 して用いられる。さらに、保湿剤、保存剤、安定化剤、抗酸化剤、着香剤等 を含んでいてもよい。

5

10

15

ゲル剤は公知または通常使用されている処方により製造される。例えば、ひとつまたはそれ以上の活性物質を基剤に溶融させて調製される。ゲル基剤は公知あるいは通常使用されているものから選ばれる。例えば、低級アルコール(エタノール、イソプロピルアルコール等)、ゲル化剤(カルボキシメチルセルロース、ヒドロキシエチルセルロース、ヒドロキシプロピルセルロース、エチルセルロース等)、中和剤(トリエタノールアミン、ジイソプロパノールアミン等)、界面活性剤(モノステアリン酸ポリエチレングリコール等)、ガム類、水、吸収促進剤、かぶれ防止剤から選ばれるものが単独でまたは2種以上を混合して用いられる。さらに、保存剤、抗酸化剤、着香剤等を含んでいてもよい。

クリーム剤は公知または通常使用されている処方により製造される。例えば、ひとつまたはそれ以上の活性物質を基剤に溶融または乳化させて製造される。クリーム基剤は公知あるいは通常使用されているものから選ばれる。例えば、高級脂肪酸エステル、低級アルコール、炭化水素類、多価アルコール(プロピレングリコール、1,3ープチレングリコール等)、高級アルコール(2ーヘキシルデカノール、セタノール等)、乳化剤(ポリオキシエチレンアルキルエーテル類、脂肪酸エステル類等)、水、吸収促進剤、かぶれ防止剤から選ばれるものが単独でまたは2種以上を混合して用いられる。さらに、保存剤、抗酸化剤、着香剤等を含んでいてもよい。

湿布剤は公知または通常使用されている処方により製造される。例えば、ひとつまたはそれ以上の活性物質を基剤に溶融させ、練合物とし支持体上に展延塗布して製造される。湿布基剤は公知あるいは通常使用されているものから選ばれる。例えば、増粘剤(ポリアクリル酸、ポリビニルピロリドン、アラビアゴム、デンプン、ゼラチン、メチルセルロース等)、湿潤剤(尿素、プリセリン、プロピレングリコール等)、充填剤(カオリン、酸化亜鉛、タルク、カルシウム、マグネシウム等)、水、溶解補助剤、粘着付与剤、かぶれ防止剤から選ばれるものが単独でまたは2種以上を混合して用いられる。さらに、保存剤、抗酸化剤、着香剤等を含んでいてもよい。

貼付剤は公知または通常使用されている処方により製造される。例えば、ひとつまたはそれ以上の活性物質を基剤に溶融させ、支持体上に展延塗布して製造される。貼付剤用基剤は公知あるいは通常使用されているものから選ばれる。例えば、高分子基剤、油脂、高級脂肪酸、粘着付与剤、かぶれ防止剤から選ばれるものが単独でまたは2種以上を混合して用いられる。さらに、保存剤、抗酸化剤、着香剤等を含んでいてもよい。

25 リニメント剤は公知または通常使用されている処方により製造される。例 えば、ひとつまたはそれ以上の活性物を水、アルコール(エタノール、ポリ

エチレングリコール等)、高級脂肪酸、グリセリン、セッケン、乳化剤、懸 濁化剤等から選ばれるもの単独または2種以上に溶解、懸濁または乳化させ て製造される。さらに、保存剤、抗酸化剤、着香剤等を含んでいてもよい。

噴霧剤、吸入剤、およびスプレー剤は、一般的に用いられる希釈剤以外に 亜硫酸水素ナトリウムのような安定剤と等張性を与えるような緩衝剤、例え ば塩化ナトリウム、クエン酸ナトリウムあるいはクエン酸のような等張剤を 含有していてもよい。スプレー剤の製造方法は、例えば米国特許第 2,868,691 号および同第 3,095,355 号に詳しく記載されている。

非経口投与のための注射剤としては、全ての注射剤を含み、点滴剤をも包 10 含する。例えば、筋肉への注射剤、皮下への注射剤、皮内への注射剤、動脈 内への注射剤、静脈内への注射剤、腹腔内への注射剤、脊髄腔への注射剤、 静脈内への点滴剤等を含む。

非経口投与のための注射剤としては、溶液、懸濁液、乳濁液および用時溶剤に溶解または懸濁して用いる固形の注射剤を包含する。注射剤は、ひとつまたはそれ以上の活性物質を溶剤に溶解、懸濁または乳化させて用いられる。溶剤として、例えば注射用蒸留水、生理食塩水、植物油、プロピレングリコール、ポリエチレングリコール、エタノールのようなアルコール類等およびそれらの組み合わせが用いられる。さらにこの注射剤は、安定剤、溶解補助剤(グルタミン酸、アスパラギン酸、ポリソルベート80(登録商標)等)、

15

20 懸濁化剤、乳化剤、無痛化剤、緩衝剤、保存剤等を含んでいてもよい。これらは最終工程において滅菌するか無菌操作法によって調製される。また無菌の固形剤、例えば凍結乾燥品を製造し、その使用前に無菌化または無菌の注射用蒸留水または他の溶剤に溶解して使用することもできる。

非経口投与のための点眼剤には、点眼液、懸濁型点眼液、乳濁型点眼液、 25 用時溶解型点眼液および眼軟膏が含まれる。

これらの点眼剤は公知の方法に準じて製造される。例えば、ひとつまたは

それ以上の活性物質を溶剤に溶解、懸濁または乳化させて用いられる。点眼 剤の溶剤としては、例えば、滅菌精製水、生理食塩水、その他の水性溶剤または注射用非水性用剤(例えば、植物油等)等およびそれらの組み合わせが 用いられる。点眼剤は、等張化剤(塩化ナトリウム、濃グリセリン等)、緩 衝化剤(リン酸ナトリウム、酢酸ナトリウム等)、界面活性化剤(ポリソルベート80(商品名)、ステアリン酸ポリオキシル40、ポリオキシエチレン硬化ヒマシ油等)、安定化剤(クエン酸ナトリウム、エデト酸ナトリウム等)、防腐剤(塩化ベンザルコニウム、パラベン等)等を必要に応じて適宜 選択して含んでいてもよい。これらは最終工程において滅菌するか、無菌操作法によって調製される。また無菌の固形剤、例えば凍結乾燥品を製造し、その使用前に無菌化または無菌の滅菌精製水または他の溶剤に溶解して使用することもできる。

非経口投与のための吸入剤としては、エアロゾル剤、吸入用粉末剤又は吸入用液剤が含まれ、当該吸入用液剤は用時に水又は他の適当な媒体に溶解又は懸濁させて使用する形態であってもよい。

これらの吸入剤は公知の方法に準じて製造される。

10

15

20

例えば、吸入用液剤の場合には、防腐剤(塩化ベンザルコニウム、パラベン等)、着色剤、緩衝化剤(リン酸ナトリウム、酢酸ナトリウム等)、等張化剤(塩化ナトリウム、濃グリセリン等)、増粘剤(カリボキシビニルポリマー等)、吸収促進剤等を必要に応じて適宜選択して調製される。

吸入用粉末剤の場合には、滑沢剤(ステアリン酸およびその塩等)、結合剤(デンプン、デキストリン等)、賦形剤(乳糖、セルロース等)、着色剤、防腐剤(塩化ベンザルコニウム、パラベン等)、吸収促進剤等を必要に応じて適宜選択して調製される。

25 吸入用液剤を投与する際には通常噴霧器 (アトマイザー、ネブライザー) が使用され、吸入用粉末剤を投与する際には通常粉末薬剤用吸入投与器が使

用される。

非経口投与のためその他の組成物としては、ひとつまたはそれ以上の活性物質を含み、常法により処方される直腸内投与のための坐剤および腟内投与のためのペッサリー等が含まれる。

5 [発明の効果]

CCR5のアンタゴニストが、エフェクター細胞の機能を阻害することが 見出され、該細胞が関与する疾患、例えば、移植の拒絶反応、自己免疫疾患、 虚血性疾患、アレルギー性疾患、または癌もしくは癌転移等の予防および/ または治療剤として有用性が示された。

10

発明を実施するための最良の形態

以下、参考例、実施例、製剤例および試験例によって本発明を詳述するが、 本発明はこれらに限定されるものではない。

[生物学的実施例]

15 CCR5アンタゴニストがエフェクター細胞の機能阻害作用を有することは、以下の実験で確認された。全体の操作は、基本的な遺伝子工学的手法に基づき、遺伝子高発現細胞を作製し、常法となっている方法を活用した。また、本発明化合物を評価する測定方法は、以下のように、測定精度の向上および/または測定感度の改良を加えたものである。以下に実験方法の詳細を20 示す。

実施例1:ヒトCCR5発現細胞(hCCR5-Ba/F3細胞)の遊走試験

(1-1) ヒトCCR5発現細胞の樹立

25 <1-1-A>ヒトCCR5遺伝子の単離

ヒト胎盤 c D N A は、Marathon cDNA amplification kit (Clontech) を用いて

作製した。PCRプライマーであるhCCR5XbaI-F1:5'-AGCTAGTCTAGATCTGATCCGTTCCCCTACAAGAAACTCTCC-3'(配列番号1)およびhCCR5XbaI-R1:5'-AGCTAGTCTAGAGTGCACAACTCTGACTGGGTCACCACACTGGGTCACCA-3'(配列番号2)は、GenBank U54994の配列に基き設計した。

ヒト胎盤 c D N A を鋳型として、Ex Taq (Takara) を用いて、P C R 反応 (95℃で2分→ [95℃で30秒、60℃で45秒、72℃で1分] ×35回)を行なった。増幅したP C R 産物を、1%アガロースゲル電気泳動後、QIAquick Gel Extraction Kit (QIAGEN)を用いて精製し、制限酵素 XbaI で切断した。切断した断片を、発現ベクターpEF-BOS-bsr に DNA Ligation Kit Ver.2 (Takara)を用いて連結し、大腸菌 DH5a に形質転換した。このプラスミドpEF-BOS-bsr/hCCR5を調製し、D N A 配列を確認した。

<1-1-B>Ba/F3細胞の培養

10

Ba/F3細胞は抗生剤 (Antibiotic-Antimyotic) (終濃度:ペニシリンGナトリウム(100U/mL)、硫酸ストレプトマイシン(100μg/mL)、アンフォテリシンB (0.25μg/mL)) (Gibco BRL)、ウシ胎児血清(FBS)(10%)、インターロイキン3(IL-3)(5ng/mL)(Pepro Tech, Inc)含有RPMI-1640培地(Gibco BRL)を用い、炭酸ガスインキュベーター内(温度:37℃、CO2濃度:5%、湿度:100%)で静置20 培養した。外来遺伝子安定過剰発現細胞の培養には上記培地に終濃度10μg/mLになるようにプラストサイジン(Kaken pharmaceutical)を添加した。<1-1-C>Ba/F3細胞への形質導入

ヒトCCR 5 発現用プラスミド (pEF-BOS-bsr'/hCCR5) を AatII で消化し、 直鎖化した。直鎖化したプラスミドを QIA quick PCR Purification Kit (QIAGEN) 25 を用いて精製した後、エレクトロポレーション (Gene Pulser (BIO RAD) 9 6 0 μ F / 2 5 0 V) により B a / F 3 細胞に導入した。細胞は 9 6 ウェル培

養プレートに 1000、100、 $10cells/100\mu$ L/wellの密度で播種し、48時間後、終濃度 10μ g/mLになるようにプラストサイジンを添加して、プラストサイジン耐性株をクローニングし、導入した外来遺伝子を発現する安定過剰発現クローン(hCCR5-Ba/F3細胞)を樹立した。

<1-1-D>CCR 5 発現解析

5

前記<1-1-C>に記載の方法によって得られたクローンにおけるヒト CCR5発現強度を、細胞をフルオレセインイソチオシアネート (fluorescein isothiocyanate) (FITC) 標識抗ヒトCCR5抗体 (BD Pharmingen) によ つて検出し、FACSort (商品名, ベクトン・ディッキンソン社製) を 用いて測定し、解析を行った。なお、アイソタイプコントロール抗体として、 FITC標識マウスIgG2aκ (BD Pharmingen) を使用した。

(1-2) 細胞遊走試験

2 4穴トランスウェルプレートの下室にM I P-1 α (3 n M、Pepro Tech, Inc)、M I P-1 β (3 n M、Pepro Tech, Inc)、またはRANTES (3 n M、Pepro Tech, Inc)を含む培地 (0.5m L)を加え、上室に 2 倍濃度の被験薬溶液 (0.02%ジメチルスルホキシド (DMSO)含有)を含む培地 (0.05m L)、および h C C R 5 - B a / F 3 細胞を懸濁した培地 (0.05m L)を加えた。上室を下室に重ねることで試験を開始し、3 7℃に保温した炭酸ガスインキュベーター (5%CO₂、湿度 9 5%)内で 3 時間培養した。上室の外側下部を0.5m L の洗浄バッファー (エチレンジアミン四酢酸ナトリウム (E D T A) (2 m M)、F B S (0.1%)含有リン酸緩衝生理食塩水 (P B S))を用いて下室に洗い込み、下室の細胞数をフローサイトメーター (ベクトン・ディッキンソン)を用いて計数した。

25 本発明化合物による遊走阻害活性は、被験薬を含まないDMSO含有培地 を添加したウェルの値をコントロール値(A)とし、被験薬を含むDMSO

含有培地を添加したウェルの値を(B)とし、抑制率(%)として、以下の式に従って算出した。

抑制率(%) = [(A-B)/A]×100

各濃度の化合物における抑制率を計算し、阻害曲線から抑制率50%を示す値(IC₅₀値)を決定した。

[結果]

5

本発明化合物は、ヒトCCR5発現細胞の遊走阻害活性を有することが分かった。例えば、4- [4-({(3R)-1-ブチル-3-[(R)-シクロヘキシル(ヒドロキシ)メチル]-2,5-ジオキソ-1,4,9-トリアザスピロ[5.5]ウンデカ-9-イル}メチル)フェノキシ]安息香酸塩酸塩(以下、化合物(a)と略記する)、4- [4-({(3R)-1-ブチル-3-[(R)-シクロヘキシル(ヒドロキシ)メチル]-2,5-ジオキソ-1,4,9-トリアザスピロ[5.5]ウンデカ-9-イル}メチル)ベンジル]-3-メトキシ安息香酸(以下、化合物(b)と略記する)、および4-[4-({(3R)-1-ブチル-3-[(R)-シクロヘキシル(ヒドロキシ)メチル]-2,5-ジオキソ-1,4,9-トリアザスピロ[5.5]ウンデカ-9-イル}メチル)フェノキシ]-3-エトキシ安息香酸塩(以下、化合物(c)と略記する)のIC50値は、表1の通りであった。

表 1

IC (nM)	ケモカイン		
IC ₅₀ (nM)	MIP-1 α	MIP-1 β	RANTES
化合物(a)	10.6	22.5	12.9
化合物(b)	9.8	11.1	12.4
化合物(c)	17.3	18.4	22.5

実施例2:ヒトCD8陽性メモリーT細胞の細胞増殖試験 (2-1)細胞調製

ヒト健常人ボランティアよりへパリン加採血し、末梢血単核球(PBMC)を密度勾配を用いた遠心分離法により単離した。詳しくは、比重 1.077±0.001 g/mLの血球分離用媒体(10mL)を含む遠沈管(リンフォプレップチューブ(Nycomed Pharma))に、生理食塩水で2倍希釈した血液(33mL)を重層し、室温で遠心分離(3000×g、10分)した。PBMCを含む層を回収し、PBSで2回洗浄することにより、PBMCを単離した。

10 < 2-1-A>CD8陽性T細胞の調製

CD8陽性T細胞は、ヒトT細胞CD8サブセットカラムキット (Human T Cell CD8 Subset Column Kit) (R&D Systems, Inc) を用いたネガティブセレクション法によりPBMCから単離した。詳しくは、PBMC (2×10⁸個まで)に対して、抗体カクテル (1 mL) (キット添付)を添加し、15分間室温でインキュベーションすることにより、除去する細胞、例えばB細胞、CD4陽性T細胞、単球等を抗体で標識した。細胞を、カラムバッファー (10 mL) (キット添付)で2回洗浄し、該カラムバッファー (2 mL)に懸濁した。細胞懸濁液を、予めカラムバッファー (10 mL)を用いて平衡化した Human T Cell Subset Enrichment Column (キット添付)に添加した。10分間室温でインキュベーションした後に、カラムバッファー (10 mL)で溶出することにより、CD8陽性T細胞を得た。

<2-1-B>CD8陽性ナイーブT細胞およびCD8陽性メモリーT細胞の調製

CD8陽性ナイーブT細胞およびCD8陽性メモリーT細胞は、上記方法 25 によって得られたCD8陽性T細胞を、VarioMACS (Miltenyl Biotec) を用いて分画することにより得た。詳しくは、1×10⁷個のCD8陽性T細

胞に対して、20μLのCD45RAマイクロビーズ(CD45RA MicroBeads)(Miltenyl Biotec)を添加して混合し、6~12℃で15分間インキュベーションすることにより、ナイープT細胞のマーカーであるCD45RA抗原を抗体磁気ビーズでラベルした。細胞をMACSバッファー(2mM EDTA、0.5%ウシ血清アルブミン(BSA)含有PBS)(20mL)(キット添付)で1回洗浄し、MACSバッファー(0.5mL)に再懸濁した。予めVarioMACSにセットし、MACSバッファー(0.5mL)で平衡化したMSカラム(Miltenyl Biotec)に細胞懸濁液を添加し、さらにMACSバッファー(0.5mL×3回)で洗浄した。この洗浄液を回収し、CD45RA陰性細胞、すなわちCD8陽性メモリーT細胞として以下の実験に用いた。また、CD45RA陽性細胞は、MSカラムをVarioMACSから外した後に、MACSバッファー(1.5mL)で溶出することにより回収することができ、これをCD8陽性ナイープT細胞として以下の実験に用いた。

(2-2) CCR5発現解析

10

前記(2-1)に記載の方法によって分画した細胞におけるCCR5発現をフルオレセインイソチオシアネート(fluorescein isothiocyanate)(FITC)標識抗ヒトCCR5抗体(BD Pharmingen)、RO抗原をフィコエリトリン(phycoerythrin)(PE)標識抗CD45RO抗体(BD Pharmingen)によって検出し、FACSort(商品名,ベクトン・ディッキンソン社製)を用いて測定し、解析を行った。なお、アイソタイプコントロール抗体として、FITC標識マウスIgG2aκ(BD Pharmingen)およびPE標識マウスIgG2a(BD Pharmingen)を使用した。[結果]

CCR5はCD8陽性メモリーT細胞の63%に発現しており、CD8陽25 性ナイーブT細胞での発現量は少ないもの(約10%)であった。

(2-3) 増殖試験

10 (2-4) 細胞増殖活性の測定

細胞を一定時間BrdUで処理した後、プレートを遠心(300×g、10分)し、逆さにして軽く振ることによって標識培地を除去した。ヘアードライヤーを用いてプレートを乾燥(約15分間)させた。各ウェルに細胞固定・DNA変性溶液(200μL、キット添付)を加えて、30分間放置した。細胞固定・DNA変性溶液を除去し、水分を除去した後に、ペルオキシダーゼ標識抗BrdU抗体(抗-BrdU-POD反応液)(100μL)(キット添付)を加え、室温に90分間放置した。抗体溶液を取り除き、PBS(200μL)で3回洗浄し、水分を取り除いた後、基質液(100μL)(キット添付)を加えた。5~30分間酵素反応させた後、1N硫酸溶20 液(25μL)を加え、シェーカーで撹拌した。試料の吸光度は450nm(対照波長:690nm)でマイクロプレートリーダー(SPECTRAMAX-PRO)によって測定した。

[結果]

抗CD3抗体刺激において、CD8陽性メモリーT細胞はCD8陽性ナイ 25 ーブT細胞に比べ、吸光度にして10倍以上の増殖活性を有することが分かった(CD8陽性ナイープT細胞の吸光度:0.041、CD8陽性メモリーT細

胞の吸光度: 0.714)。またその増殖反応は抗CD3抗体の濃度に依存したものであることが分かった。抗CD3抗体の濃度を 0.003、0.01、0.03、0.1 (μ g/mL)と変化させることによって、CD8陽性メモリーT細胞の吸光度は、0.146、0.229、0.430、0.442 と増加した。

5 (2-5) ケモカイン産生試験

10

前記(2-3)に記載の細胞増殖試験において、CD8陽性メモリーT細胞の培養終了時の培養液を採取し、ケモカイン産生量の測定を行った。ケモカイン産生量の測定はELISA法により行い、RANTES、MIP-1α、MIP-1β量を測定した。具体的には、Quantikine Human RANTES Immunoassay、Quantikine Human MIP-1α Immunoassay、Quantikine Human MIP-1β Immunoassay(いずれもR&D Systems, Inc)を用いて測定した。 [結果]

CD8陽性メモリーT細胞は抗CD3抗体刺激を行うことによりRANTES、MIP-1 α 、MIP-1 β を産生することが分かった。48時間の 培養によって、RANTESは1454pg/mL、MIP-1 α は15.3ng/mL、MIP-1 β は31.0ng/mL産生された。

(2-6) 本発明化合物による細胞増殖阻害試験

前記 (2-1) に記載の方法によって分画した細胞を 2×10 ° c e l l s / 100 μ L / ウェルの細胞密度で、抗ヒトCD 3 抗体でコートした 9 6 穴 プレートに播種し、2 倍濃度の被験薬溶液 (0.2% DM S O 含有) を含む培地 (100 μ L) を加え、37℃に保温した炭酸ガスインキュベーター (5% CO₂、湿度 9 5%) 内で 4 8 時間培養した。Brd Uの取り込み活性は、前記 (2-4) に記載の方法によって測定した。

本発明化合物によるヒトCD8陽性メモリーT細胞の細胞増殖阻害活性は、25 被験薬を含まないDMSO含有培地を添加したウェルの値をコントロール値(A)とし、被験薬を含むDMSO含有培地を添加したウェルの値を(B)

とし、抑制率(%)として、以下の式に従って算出した。

抑制率(%) = [(A-B)/A] × 100

[結果]

化合物(a)、化合物(b) および化合物(c) は、抗CD3抗体刺激によるCD8陽性メモリーT細胞の細胞増殖を濃度依存的に抑制することが分かった。0.01、0.1、1、10μMの被験薬は、化合物非存在下での細胞増殖を、それぞれ16.1%、26.2%、36.3%、66.4%(化合物(a)の抑制率)、-10.6%、5.6%、18.3%、53.6%(化合物(b)の抑制率)、9.2%、13.4%、18.8%、39.6%(化合物(c)の抑制率)抑制した。

10

実施例3:ヒトCD4陽性Th1分化細胞の増殖試験

(3-1) 細胞調製

ヒト健常人ボランティアよりへパリン加採血し、末梢血単核球 (PBMC) を、前記 (2-1) に記載の密度勾配を用いた遠心分離法により単離した。

- 15 CD4陽性T細胞は、ヒトT細胞CD4サブセットカラムキット (Human T Cell CD4 Subset Column Kit) (R&D Systems, Inc) を用いたネガティブセレクション法によりPBMCから単離した。詳しくは、PBMC(2×10⁸個まで)に対して、抗体カクテル(1mL)(キット添付)を添加し、15分間室温でインキュベーションすることにより、除去する細胞、例えばB細胞、
- CD8陽性T細胞、単球等を抗体で標識した。細胞を、カラムバッファー(10mL)(キット添付)で2回洗浄し、カラムバッファー(2mL)に懸濁した。細胞懸濁液を、予めカラムバッファー(10mL)を用いて平衡化した Human T Cell Subset Enrichment Column(キット添付)に添加した。10分間室温でインキュベーションした後に、カラムバッファー(10mL)で溶出することにより、CD4陽性T細胞を得た。

上記方法によって得られたCD4陽性T細胞を、抗CD3抗体(2μg/

10 (3-2) CCR 5 発現解析

前記(3-1)に記載の方法によって調製したTh 1細胞におけるCCR 5発現、およびメモリーT細胞の細胞表面マーカーであるRO抗原の発現を、 前記(2-2)に記載の方法を用いて解析した。

[結果]

15 Th 1 細胞の 95.5%はメモリーT細胞の細胞表面マーカーであるRO抗原 が陽性であり、CCR 5 はその 45.5%に発現していることが分かった。

(3-3) 增殖試験

前記(3-1)に記載の方法によって調製したヒトCD4陽性Th1分化 細胞を用いて、前記(2-3)に記載の増殖試験を行った。

20 [結果]

ヒトCD4陽性Th1分化細胞は、抗CD3抗体の濃度に依存して増殖反応を示すことが分かった。抗CD3抗体の濃度を0.01、0.03、0.1 (μ g/m L)と変化させることによって、CD8陽性メモリーT細胞の吸光度は、0.47、0.76、1.58 と増加した。

25 (3-4) 本発明化合物による細胞増殖阻害試験 前記(3-1) に記載の方法によって調製したヒトCD4陽性Th1分化

細胞を用いて、前記(2-6)に記載の、本発明化合物による細胞増殖阻害 試験を行った。

[結果]

化合物 (a)、化合物 (b) および化合物 (c) は、抗CD 3 抗体刺激によるヒトCD 4 陽性 Th 1 分化細胞の細胞増殖を濃度依存的に抑制することが分かった。0.1、10 μ Mの被験薬は、化合物非存在下での細胞増殖を、それぞれ23.0%、27.0% (化合物 (a) の抑制率)、-2.3%、21.8% (化合物 (b) の抑制率)、48.3%、47.7% (化合物 (c) の抑制率)抑制した。

10 実施例4:ヒトCD8陽性T細胞のアロ反応性増殖(クラスI-MLR)の 阻害

(4-1) 細胞調製

15

ヒト健常人ボランティアよりへパリン加採血し、末梢血単核球 (PBMC) を前記 (2-1) に記載の密度勾配を用いた遠心分離法により単離した。このPBMCから、前記 (2-1) に記載のネガティブセレクション法により CD8陽性T細胞を単離した。

CD14陽性細胞は、上記方法によって得られたPBMCを、Vario MACS (Miltenyl Biotec) を用いて分画することにより得た。詳しくは、1 ×10⁷個のPBMCに対して、20μLのCD14マイクロビーズ (CD14 20 MicroBeads) (Miltenyl Biotec) を添加して混合し、6~12℃で15分間インキュベーションすることにより、CD14抗原を抗体磁気ビーズでラベルした。細胞をMACSバッファー (2mM EDTA、0.5%ウシ血清アルブミン (BSA) 含有PBS) (20mL) (キット添付)で1回洗浄し、MACSバッファー (2mL) に再懸濁した。予めVarioMACSにセット 25 し、MACSバッファー (3mL)で平衡化したLSカラム (Miltenyl Biotec) に細胞懸濁液を添加し、さらにMACSバッファー (3mL×3回)で洗浄

した。LSカラムをVarioMACSから外した後に、MACSバッファー(10mL)で溶出することにより回収することによりCD14陽性細胞を得た。

このようにして得られたCD14陽性細胞を、1×10°cel1s/mL の細胞密度で、樹状細胞用培養液(FBS(10%)(Gibco BRL)、IL-4 (0.3 μ g/mL) (小野薬品工業)、顆粒球・マクロファージコロニー刺激因子(GM-CSF)(50 n g/mL)(Pepro Tech, Inc)、抗生剤(Antibiotic-Antimyotic)(終濃度:ペニシリンGナトリウム(100U/mL)、硫酸ストレプトマイシン(100μ g/mL)、アンフォテリシンB(0.25 μ g/mL))(Gibco BRL)含有R PM I - 1640培地)に懸濁し、37℃に保温した炭酸ガスインキュベーター(5%CO2、湿度95%)内で5日間培養した。その後、リポポリサッカライド(LPS)(Sigma)を終濃度1μg/mLとなるように加え、さらに2日間培養を継続した。培養終了後、回収した細胞を樹状細胞として以下の実験に用いた。

15 (4-2)活性化マーカー発現解析

前記(4-1)に記載の方法によって単離した樹状細胞における活性化マーカー(HLA-DR、HLA-ABC、CD11c、CD83、CD80、CD86)の発現を、蛍光標識した抗体(HLA-DR、HLA-ABC、CD83、CD80、CD86の抗体はFITC標識、CD11cの抗体は20 PE標識)(BD Pharmingen)によって検出し、FACSort(商品名、ベクトン・ディッキンソン社製)を用いて解析した。なお、アイソタイプコントロール抗体として、FITC標識マウスIgG2b、FITC標識マウスIgG1、PE標識マウスIgG1、FITC標識マウスIgM(BD Pharmingen)を用いた。

25 [結果]

調製した樹状細胞には、HLA-DR、HLA-ABC、CD11c、C

D83、CD80、CD86が発現していることが分かった。

(4-3) アロ反応増殖試験

前記(4-1)に記載の方法によって単離したヒトCD8陽性T細胞と樹 状細胞をそれぞれレスポンダー (Respondor)、スティムレーター (Stimulator) として用いたアロ反応増殖試験 (クラスI-MLR) は以下のようにして行 なった。

被検化合物の存在下または非存在下、CD8陽性T細胞数を一定(1×10⁵cells/ウェル)にして、Stimulator/Respondorの細胞数比が、1/10から1/100となるように、樹状細胞と共に96穴プレートに播種した。細胞は、37℃に保温した炭酸ガスインキュベーター(5%CO₂、湿度95%)内で5日間培養した後に、前記(2-4)に記載の細胞増殖活性の測定と同様の操作に付した。

[結果]

化合物 (a) および化合物 (b) は、アロ反応増殖試験において、細胞増 殖を抑制する効果を有することが分かった。0.1、1、10μ Mの被験薬は、 化合物非存在下でのアロ反応増殖を、それぞれ、15.8%、14.7%、84.0%(化 合物 (a) の抑制率)、7.8%、17.6%、44.1%(化合物 (b) の抑制率)抑制 した。

20 製剤例1:

以下の各成分を常法により混合した後打錠して、一錠中に50mgの活性 成分を含有する錠剤100錠を得た。

・ $4-[4-({3R})-1-ブチルー3-[(R)-シクロヘキシル(ヒドロキシ)メチル]-2,5-ジオキソー1,4,9-トリアザスピロ[5.$

25 5] ウンデカー9ーイル} メチル) ベンジル] -3-メトキシ安息香酸 塩酸塩

カルボキシメチルセルロースカルシウム (崩壊剤)	0.2
・ステアリン酸マグネシウム (潤滑剤)	· · · · · · 0.1 g
・微結晶セルロース	• • • • • 4.7

5 製剤例2:

以下の各成分を常法により混合した後、溶液を常法により滅菌し、5mL ずつアンプルに充填し、常法により凍結乾燥し、1アンプル中20mgの活 性成分を含有するアンプル100本を得た。

・4-[4-({(3R)-1-ブチルー3-[(R)-シクロヘキシル(ヒ ドロキシ)メチル]-2,5-ジオキソー1,4,9-トリアザスピロ[5.5]ウンデカー9ーイル}メチル)ベンジル]-3-メトキシ安息香酸塩
 ・マンニトール
 ・ボ留水

15

産業上の利用可能性

CCR5アンタゴニストはエフェクター細胞の機能を阻害するので、ヒトを含めた動物、特にヒトにおいて、例えば、移植の拒絶反応(例えば、固形臓器移植片の拒絶、糖尿病における膵島細胞移植の拒絶、移植片対宿主病(GVHD(graft - versus - host disease)等)、自己免疫疾患(例えば、関節炎、慢性関節炎リウマチ、多発性硬化症、潰瘍性大腸炎等)、アレルギー性疾患(例えば、喘息等)、および虚血性疾患(例えば、虚血再灌流傷害等)等の予防および/または治療に有用である。

請求の範囲

- 1. CCR5アンタゴニストからなるエフェクター細胞の機能阻害剤。
- 5 2. 機能が、細胞遊走、細胞増殖、または細胞活性化である請求の範囲1記載のエフェクター細胞の機能阻害剤。
 - 3. エフェクター細胞が、CCR5陽性エフェクター細胞である請求の範囲 1記載のエフェクター細胞の機能阻害剤。

10

- 4. エフェクター細胞の機能に起因する疾患の予防および/または治療剤である請求の範囲1記載のエフェクター細胞の機能阻害剤。
- 5. T細胞介在性疾患の予防および/または治療剤である請求の範囲1記載 15 のエフェクター細胞の機能阻害剤。
 - 6. ミエロイド系細胞介在性疾患の予防および/または治療剤である請求の 範囲1記載のエフェクター細胞の機能阻害剤。
- 20 7. T細胞介在性疾患が、移植の拒絶反応、自己免疫疾患、アレルギー性疾患、または虚血性疾患である請求の範囲 5 記載のエフェクター細胞の機能阻害剤。
- 8. ミエロイド系細胞介在性疾患が、癌または癌転移である請求の範囲 6 記 25 載のエフェクター細胞の機能阻害剤。

9. CCR5アンタゴニストが、非ペプチド性物質である請求の範囲1記載のエフェクター細胞の機能阻害剤。

10. CCR5アンタゴニストが、一般式 (I)

$$R^{1}-N \xrightarrow{N-N-R^{3}} R^{3} \qquad (I)$$

5

[式中、R¹は、(1) 水素原子、(2) C1~18アルキル基、(3) C2~18ア ルケニル基、(4) C2~18アルキニル基、(5) - COR⁶、(6) - CONR⁷ R^{8} , (7) $-COOR^{9}$, (8) $-SO_{2}R^{10}$, (9) $-COCOOR^{11}$, (10) -CONR¹²COR¹³、(11)Cyc1、または(12)(a) ハロゲン原子、(b) -CO $NR^{7}R^{8}$, (c) $-COOR^{9}$, (d) $-OR^{14}$, (e) $-SR^{15}$, (f) $-NR^{16}R^{1}$ 10 7 , (g) $-NR^{18}COR^{19}$, (h) $-SO_{2}NR^{20}R^{21}$, (i) $-OCOR^{22}$, (j) -NR²³SO₂R²⁴, (k) -NR²⁵COOR²⁶, (l) -NR²⁷CONR²⁸R²⁹, (m) Cyc1、(n) ケト基および(o) -N(SO₂R²⁴)₂から任意に選ばれる 1~5個の基によって置換された、C1~18アルキル基、C2~18アル ケニル基、またはC2~18アルキニル基を表わし(基中、R⁶~R⁹、R¹¹ 15 ~R²¹、R²³、R²⁵およびR²⁷~R²⁹はそれぞれ独立して、(1) 水素原子、 (2) C1~8アルキル基、(3) C2~8アルケニル基、(4) C2~8アルキニ ル基、(5) Cyc1、または(6)(a) Cyc1、(b) ハロゲン原子、(c) -OR3 0 , (d) $-SR^{31}$, (e) $-NR^{32}R^{33}$, (f) $-COOR^{34}$, (g) $-CONR^{35}$ R³⁶、(h) -NR³⁷COR³⁸、(i) -NR³⁹SO₂R⁴⁰および(j) -N (SO₂ 20 R⁴⁰) 2から任意に選ばれる1~5個の基によって置換されたC1~8アル キル基、C2~8アルケニル基、またはC2~8アルキニル基を表わすか、 R⁷とR⁸、R²⁰とR²¹、R²⁸とR²⁹は一緒になって、(1) C2~6アルキ

レン基、(2) - (C2~6アルキレン基)-O-(C2~6アルキレン基)-、

- (3) (C2~6アルキレン基) S- (C2~6アルキレン基) -、または
- (4) (C2~6アルキレン基) NR¹⁹⁵- (C2~6アルキレン基) (基 中、R¹⁹⁵は、水素原子、C1~8アルキル基、フェニル基、またはフェニ
- 5 ル基によって置換されたC1~8アルキル基を表わす。)を表わし、

 R^{10} 、 R^{22} 、 R^{24} および R^{26} はそれぞれ独立して、(1) $C1\sim8$ アルキル 基、(2) C2~8アルケニル基、(3) C2~8アルキニル基、(4) Cyc1、 または(5) (a) Cyc1、(b) ハロゲン原子、(c) -OR³⁰、(d) -SR³¹、(e) $-NR^{32}R^{33}$, (f) $-COOR^{34}$, (g) $-CONR^{35}R^{36}$, (h) $-NR^{37}C$ OR³⁸、(i) -NR³⁹SO₂R⁴⁰および(j) -N (SO₂R⁴⁰) ₂から任意に選 10 ばれる1~5個の基によって置換されたC1~8アルキル基、C2~8アル ケニル基、またはC2~8アルキニル基を表わし(基中、R30~R37および R³⁹はそれぞれ独立して、水素原子、C1~8アルキル基、Cyc1、また はCyc1によって置換されたC1~8アルキル基を表わすか、

R 35 と R 36 は一緒になって、(1) C 2~6 アルキレン基、(2) ー (C 2~6 15 アルキレン基) -O- (C2~6アルキレン基) -、(3) - (C2~6アルキ レン基)-S-(C2~6アルキレン基)-、または(4)-(C2~6アルキ レン基)-NR¹⁹⁶- (C2~6アルキレン基)- (基中、R¹⁹⁶は、水素原 子、C1~8アルキル基、フェニル基、またはフェニル基によって置換され

たC1~8アルキル基を表わす。)を表わし、 20

25

R³⁸およびR⁴⁰はそれぞれ独立して、C1~8アルキル基、Cyc1、ま たはСус1によって置換されたС1~8アルキル基を表わす。)、

Cyc1は、C3~15の単環、二環、または三環式(縮合またはスピロ) 炭素環、または1~4個の窒素原子、1~3個の酸素原子および/または1 ~3個の硫黄原子を含む3~15員の単環、二環、または三環式(縮合また はスピロ) 複素環を表わす。

ただし、Cyc1は1~5個のR⁵¹によって置換されていてもよく、 R⁵¹は、(1) C1~8アルキル基、(2) C2~8アルケニル基、(3) C2~8 アルキニル基、(4) ハロゲン原子、(5) ニトロ基、(6) トリフルオロメチル基、 (7) トリフルオロメトキシ基、(8) ニトリル基、(9) ケト基、(10)Сус2、(11) -OR⁵², (12)-SR⁵³, (13)-NR⁵⁴R⁵⁵, (14)-COOR⁵⁶, (15)-CO NR⁵⁷R⁵⁸, (16)-NR⁵⁹COR⁶⁰, (17)-SO₂NR⁶¹R⁶², (18)-OCO R⁶³, (19)-NR⁶⁴SO₂R⁶⁵, (20)-NR⁶⁶COOR⁶⁷, (21)-NR⁶⁸CO $NR^{69}R^{70}$, (22)-B (OR⁷¹) ₂, (23)-SO₂R⁷², (24)-N (SO₂R⁷ ²) ₂、または(25) (a)ハロゲン原子、(b) Cyc2、(c) -OR⁵²、(d) -SR 53 , (e) $-NR^{54}R^{55}$, (f) $-COOR^{56}$, (g) $-CONR^{57}R^{58}$, (h) -N10 $R^{59}COR^{60}$, (i) $-SO_2NR^{61}R^{62}$, (j) $-OCOR^{63}$, (k) $-NR^{64}S$ O_2R^{65} , (1) $-NR^{66}COOR^{67}$, (m) $-NR^{68}CONR^{69}R^{70}$, (n) -B(OR⁷¹)₂、(o) -SO₂R⁷²および(p) -N (SO₂R⁷²)₂から任意に選 ばれる1~5個の基によって置換されたC1~8アルキル基、C2~8アル ケニル基、C2~8アルキニル基を表わす(基中、R52~R62、R64、R6 15 ⁶およびR ⁶⁸~R ⁷¹はそれぞれ独立して、(1) 水素原子、(2) C 1~8アルキ ル基、(3) C2~8アルケニル基、(4) C2~8アルキニル基、(5) Cyc2、 または(6) Cyc2、-OR⁷³、-COOR⁷⁴、-NR⁷⁵R⁷⁶によって置換 されたC1~8アルキル基、C2~8アルケニル基、C2~8アルキニル基 20 を表わすか、

 R^{57} と R^{58} 、 R^{61} と R^{62} 、 R^{69} と R^{70} は一緒になって、(1) C^{2} C^{57} C^{58} C^{58} C^{58} C^{58} C^{59} C^{59}

 R^{63} 、 R^{65} 、 R^{67} および R^{72} はそれぞれ独立して、(1) $C1\sim8$ アルキル基、(2) $C2\sim8$ アルケニル基、(3) $C2\sim8$ アルキニル基、(4) Cyc2、または(5) Cyc2、 $-OR^{73}$ 、 $-COOR^{74}$ 、 $-NR^{75}R^{76}$ によって置換された $C1\sim8$ アルキル基、 $C2\sim8$ アルケニル基、 $C2\sim8$ アルキニル基を表わし(基中、 $R^{73}\sim R^{76}$ はそれぞれ独立して、水素原子、 $C1\sim8$ アルキル基、Cyc2、またはCyc2によって置換された $C1\sim8$ アルキル基を表わす。)、

Cyc2はCyc1と同じ意味を表わす。

ただし、Cyc2は1~5個のR⁷⁷によって置換されていてもよく、

- R⁷⁷は、(1) C1~8アルキル基、(2) ハロゲン原子、(3) ニトロ基、(4) ト 10 リフルオロメチル基、(5) トリフルオロメトキシ基、(6) ニトリル基、(7) -OR⁷⁸, (8) -NR⁷⁹R⁸⁰, (9) -COOR⁸¹, (10)-SR⁸², (11)-CON R⁸³R⁸⁴、(12)C2~8アルケニル基、(13)C2~8アルキニル基、(14)ケト 基、(15)Cyc6、(16)-NR¹⁶¹COR¹⁶²、(17)-SO₂NR¹⁶³R¹⁶⁴、(18) -OCOR¹⁶⁵,(19)-NR¹⁶⁶SO₂R¹⁶⁷,(20)-NR¹⁶⁸COOR¹⁶⁹,(21) 15 $-NR^{170}COR^{171}R^{172}$, (22) $-SO_2R^{173}$, (23) $-N(SO_2R^{167})_2$, (24) (a)ハロゲン原子、(b) -OR⁷⁸、(c) -NR⁷⁹R⁸⁰、(d) -COOR⁸¹、 (e) -SR⁸²、(f) -CONR⁸³R⁸⁴、(g) ケト基、(h) Cyc6、(i) -NR $^{161}COR^{162}$, (j) $-SO_2NR^{163}R^{164}$, (k) $-OCOR^{165}$, (l) $-NR^{1}$ 66 SO₂ R 167 , (m) $-NR^{168}COOR^{169}$, (n) $-NR^{170}COR^{171}R^{17}$ 20 ²、(o) -SO₂R¹⁷³および(p) -N (SO₂R¹⁶⁷)₂から任意に選ばれる1 ~5個の基によって置換されたC1~8アルキル基、C2~8アルケニル基、 C2~8アルキニル基を表わす(基中、R⁷⁸~R⁸⁴、R¹⁶¹~R¹⁶⁴、R¹⁶ ⁶、R¹⁶⁸およびR¹⁷⁰~R¹⁷²はそれぞれ独立して、(a) 水素原子、(b) C1 ~8アルキル基、(c) C2~8アルケニル基、(d) C2~8アルキニル基、(e) 25 Cyc6, (f) Cyc6, -OR¹⁷⁴, -COOR¹⁷⁵, -NR¹⁷⁶R¹⁷⁷, -
 - 97

 $CONR^{178}R^{179}$ によって置換された $C1\sim8$ アルキル基、 $C2\sim8$ アルケニル基、 $C2\sim8$ アルキニル基を表わすか、

 R^{83} と R^{84} 、 R^{163} と R^{164} 、 R^{171} と R^{172} は一緒になって、(1) C_2 ~6アルキレン基、(2) - (C_2 ~6アルキレン基)-O- (C_2 ~6アルキレン基)-S- (C_2 ~6アルキレン基)-S- (C_2 ~6アルキレン基)-、または(4) - (C_2 ~6アルキレン基)-N R^{198} - (C_2 ~6アルキレン基)-N R^{198} - (C_2 ~6アルキレン基)- (基中、 R^{198} は、水素原子、 C_1 ~8アルキル基、フェニル基、またはフェニル基によって置換された C_1 ~8アルキル基を表わす。)を表わし、

10 R¹⁶⁵、R¹⁶⁷、R¹⁶⁹およびR¹⁷³はそれぞれ独立して、(a) C1~8アルキル基、(b) C2~8アルケニル基、(c) C2~8アルキニル基、(d) Cyc6、または(e) Cyc6、-OR¹⁷⁴、-COOR¹⁷⁵、-NR¹⁷⁶R¹⁷⁷、-CONR¹⁷⁸R¹⁷⁹によって置換されたC1~8アルキル基、C2~8アルケニル基、C2~8アルキニル基を表わす(基中、R¹⁷⁴~R¹⁷⁷はそれぞれ独立して、(1) 水素原子、(2) C1~8アルキル基、(3) Cyc6、または(4) Cyc6によって置換されたC1~8アルキル基を表わすか、

R¹⁷⁸とR¹⁷⁹は一緒になって、(1) C2~6アルキレン基、(2) - (C2~6アルキレン基) - O- (C2~6アルキレン基) - (3) - (C2~6アルキレン基) - (3) - (C2~6アルキレン基) - S- (C2~6アルキレン基) - または(4) - (C2~6アルキレン基) - NR¹⁹⁹- (C2~6アルキレン基) - (基中、R¹⁹⁹は、水素原子、C1~8アルキル基、フェニル基、またはフェニル基によって置換されたC1~8アルキル基を表わす。)を表わし、

Cyc6は、C3~8の単環式炭素環または1~4個の窒素原子、1~2個の酸素原子および/または1~2個の硫黄原子を含む3~8員の単環式複 素環を表わす。

ただし、Cyc6は1~5個のR¹⁸⁰によって置換されていてもよく、

 R^{180} は、(1) $C1\sim8$ アルキル基、(2) ハロゲン原子、(3) ニトロ基、(4) トリフルオロメチル基、(5) トリフルオロメトキシ基、(6) ニトリル基、(7) ー OR^{181} 、(8) $-NR^{182}R^{183}$ 、(9) $-COOR^{184}$ 、(10) $-SR^{185}$ 、または(11) $-CONR^{186}R^{187}$ を表わし(基中、 $R^{181}\sim R^{187}$ はそれぞれ独立して、(1) 水素原子、(2) $C1\sim8$ アルキル基、(3) フェニル基、または(4) フェニル基によって置換された $C1\sim8$ アルキル基を表わすか、

5

R¹⁸²とR¹⁸³、R¹⁸⁶とR¹⁸⁷は一緒になって、(1) C2~6アルキレン基 基、(2) - (C2~6アルキレン基) -O- (C2~6アルキレン基) -、(3) -(C2~6アルキレン基) -S- (C2~6アルキレン基) -、または(4) -10 (C2~6アルキレン基) -NR²⁰⁰- (C2~6アルキレン基) - (基中、 R²⁰⁰は、水素原子、C1~8アルキル基、フェニル基、フェニル基によっ て置換されたC1~8アルキル基を表わす。)を表わす。)、

R²は、(1) 水素原子、(2) C1~8アルキル基、(3) C2~8アルケニル基、 (4) C2~8アルキニル基、(5) -OR⁹⁰、(6) Cyc3、または(7)(a) ハロ ゲン原子、(b) -OR⁹⁰、(c) -SR⁹¹、(d) -NR⁹²R⁹³、(e) -COOR 15 94 , (f) $-CONR^{95}R^{96}$, (g) $-NR^{97}COR^{98}$, (h) $-SO_2NR^{99}R^{1}$ 00 , (i) $-OCOR^{101}$, (j) $-NR^{102}SO_2R^{103}$, (k) $-NR^{104}COOR$ ¹⁰⁵、(l) -NR¹⁰⁶CONR¹⁰⁷R¹⁰⁸、(m) Cyc3、(n) ケト基および(o) ーN(SO2R¹⁰³)2から任意に選ばれる1~5個の基によって置換された C1~8アルキル基、C2~8アルケニル基またはC2~8アルキニル基を 20 表わし(基中、R⁹⁰~R¹⁰⁰、R¹⁰²、R¹⁰⁴およびR¹⁰⁶~R¹⁰⁸はそれぞ れ独立して、(1) 水素原子、(2) C1~8アルキル基、(3) C2~8アルケニ ル基、(4) C2~8アルキニル基、(5) Cyc3、または(6) Cyc3によっ て置換されたC1~8アルキル基、C2~8アルケニル基、C2~8アルキ ニル基を表わすか、 25

R⁹⁵とR⁹⁶、R⁹⁹とR¹⁰⁰、R¹⁰⁷とR¹⁰⁸は一緒になって、(1) C2~6

10 Сус3はСус1と同じ意味を表わす。

ただし、 $Cyc3は1~5個のR^{109}$ によって置換されていてもよく、 R^{109} は R^{51} と同じ意味を表わす。)、

 R^3 および R^4 はそれぞれ独立して、(1) 水素原子、(2) $C1\sim8$ アルキル基、(3) $C2\sim8$ アルケニル基、(4) $C2\sim8$ アルキニル基、(5) $-COOR^{120}$ 、

- 15 (6) -CONR¹²¹R¹²²、(7) Cyc4、または(8) (a) ハロゲン原子、(b) ニトリル基、(c) Cyc4、(d) -COOR¹²⁰、(e) -CONR¹²¹R¹²²、(f) -OR¹²³、(g) -SR¹²⁴、(h) -NR¹²⁵R¹²⁶、(i) -NR¹²⁷COR¹²⁸、(j) -SO₂NR¹²⁹R¹³⁰、(k) -OCOR¹³¹、(l) -NR¹³²SO₂R¹³³、(m) -NR¹³⁴COOR¹³⁵、(n) -NR¹³⁶CONR¹³⁷R¹³⁸、(o) -S-
- SR^{139} 、(p) -NHC (=NH) NHR^{140} 、(q) ケト基、(r) $-NR^{145}C$ $ONR^{146}COR^{147}$ および(s) -N (SO_2R^{133}) $_2$ から任意に選ばれる 1 ~ 5 個の基によって置換された $C1\sim 8$ アルキル基、 $C2\sim 8$ アルケニル基、または $C2\sim 8$ アルキニル基を表わし(基中、 $R^{120}\sim R^{130}$ 、 R^{132} 、 R^{13} 4 、 $R^{136}\sim R^{138}$ 、 R^{145} および R^{146} はそれぞれ独立して、(1) 水素原子、
- 25 (2) C1~8アルキル基、(3) C2~8アルケニル基、(4) C2~8アルキニル基、(5) Cyc4、または(6) Cyc4、ハロゲン原子、-OR¹⁴⁸、-S

 R^{149} 、 $-COOR^{150}$ 、または $-NHCOR^{141}$ によって置換された $C1\sim8$ アルキル基、 $C2\sim8$ アルケニル基、 $C2\sim8$ アルキニル基を表わすか、

 R^{121} と R^{122} 、 R^{129} と R^{130} 、 R^{137} と R^{138} は一緒になって、(1) C^{2} ~ 6 アルキレン基、(2) - (C^{2} ~6 アルキレン基) - O - (O 2 ~ 6 アルキレン基) - O - (O 2 ~ 6 アルキレン基) - O - (O 2 ~ 6 アルキレン基) - O 2 ~ 6 アルキレン基) - O

R¹³¹、R¹³³、R¹³⁵、R¹³⁹およびR¹⁴⁷はそれぞれ独立して、(1) C1

10 ~8アルキル基、(2) C 2~8アルケニル基、(3) C 2~8アルキニル基、(4) C y c 4、または(5) C y c 4、ハロゲン原子、-OR 148、-SR 149、-COOR 150、または-NHCOR 141によって置換されたC1~8アルキル基、C2~8アルケニル基、C 2~8アルキニル基を表わし、

 R^{140} は、水素原子、 $-COOR^{142}$ 、または $-SO_2R^{143}$ を表わし(基中、

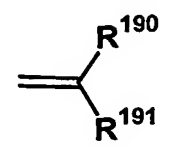
15 R¹⁴¹~R¹⁴³はそれぞれ独立して、(1) C1~8アルキル基、(2) C2~8 アルケニル基、(3) C2~8アルキニル基、(4) Cyc4、または(5) Cyc 4によって置換されたC1~8アルキル基、C2~8アルケニル基、C2~ 8アルキニル基を表わし、

 $R^{148} \sim R^{150}$ はそれぞれ独立して、(1) 水素原子、(2) C 1 \sim 8 アルキル 20 基、(3) C 2 \sim 8 アルケニル基、(4) C 2 \sim 8 アルキニル基、(5) C y c 4、または(6) C y c 4 によって置換されたC 1 \sim 8 アルキル基、C 2 \sim 8 アルケニル基、C 2 \sim 8 アルキニル基を表わし、

Cyc4はCyc1と同じ意味を表わす。

ただし、Cyc4は1~5個のR¹⁴⁴によって置換されていてもよく、

25 R¹⁴⁴はR⁵¹と同じ意味を表わす。) を表わすか R³とR⁴は一緒になって、



(基中、R¹⁹⁰およびR¹⁹¹はそれぞれ独立して、(1) 水素原子、(2) C1~8アルキル基、(3) C2~8アルケニル基、(4) C2~8アルキニル基、(5) - COOR¹²⁰、(6) -CONR¹²¹R¹²²、(7) Cyc4、または(8) (a) ハロゲ シ原子、(b) ニトリル基、(c) Cyc4、(d) -COOR¹²⁰、(e) -CONR ¹²¹R¹²²、(f) -OR¹²³、(g) -SR¹²⁴、(h) -NR¹²⁵R¹²⁶、(i) -N R¹²⁷COR¹²⁸、(j) -SO₂NR¹²⁹R¹³⁰、(k) -OCOR¹³¹、(l) -N R¹³²SO₂R¹³³、(m) -NR¹³⁴COOR¹³⁵、(n) -NR¹³⁶CONR¹³⁷ 「R¹³⁸、(o) -S-SR¹³⁹、(p) -NHC(=NH)NHR¹⁴⁰、(q) ケト 基、(r) -NR¹⁴⁵CONR¹⁴⁶COR¹⁴⁷および(s) -N(SO₂R¹³³)₂から任意に選ばれる1~5個の基によって置換されたC1~8アルキル基、C2~8アルケニル基、またはC2~8アルキニル基を表わす。(基中、R¹²⁰ペR¹⁴⁰およびR¹⁴⁶~R¹⁴⁷は上記と同じ意味を表す。))を表わし、

 R^{5} は、(1) 水素原子、(2) C 1 ~ 8 アルキル基、(3) C y c 5、または(4) C y c 5によって置換されたC 1 ~ 8 アルキル基を表わす。

(基中、Cyc5はCyc1と同じ意味を表わす。ただし、Cyc5は $1\sim50$ 0 R^{150} によって置換されていてもよく、 R^{150} 0 R^{51} と同じ意味を表わす。)]で示される化合物、それらのN-オキシド、それらの塩、またはそれらのプロドラッグである請求の範囲1記載のエフェクター細胞の機能阻害剤。

11.1種または2種以上の免疫抑制剤とCCR5アンタゴニストからなるエフェクター細胞の機能阻害剤とを組み合わせてなる医薬。

25 12.1種または2種以上の免疫抑制剤が、タクロリムス、シクロスポリン、

20

シロリムス、コルチコステロイド、アザチオプリン、ミコフェレートモフェチル、FTY-720、およびシクロフォスファミドから選択される請求の範囲11に記載の医薬。

5 13. 一般式(I)

$$R^{1}-N$$

$$R^{2}$$

$$R^{3}$$

$$R^{4}$$

$$R^{5}$$

$$R^{5}$$

(式中、すべての記号は請求の範囲10記載と同様の意味を表す。)で示される化合物、それらのNーオキシド、それらの塩、またはそれらのプロドラッグの有効量を哺乳動物に投与することを特徴とする哺乳動物におけるエフェクター細胞の機能に起因する疾患の予防または治療方法。

14. エフェクター細胞の機能に起因する疾患の予防または治療剤を製造するための、一般式(I)

$$R^{1}-N \xrightarrow{N-N-N} R^{3}$$

$$R^{4}$$

$$O \qquad R^{5}$$

$$(I)$$

15 (式中、すべての記号は請求の範囲10記載と同様の意味を表す。)で示される化合物、それらのNーオキシド、それらの塩、またはそれらのプロドラッグの使用。

配列表

SEQUENCE LISTING

<110> ONO PHARMACEUTICAL CO., LTD.

<120> FUNCTION INHIBITOR FOR EFFECTOR CELL

<130> ONF-4970PCT

<150> JP2003-128193

<151> 2003-05-06

<160> 2

<170> PatentIn Ver. 2.1

⟨210⟩ 1

<211> 37

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence:Forward primer
hCCR5Xbal

<400> 1

agctagtcta gatccgttcc cctacaagaa actctcc

37

<210> 2

⟨211⟩ 37

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence:Revese primer
hCCR5Xbal

<400> 2

agctagtcta gagtgcacaa ctctgactgg gtcacca

37

International application No.

.A. CLASSIFICATIO	N OF SUBJECT MATTER	P	CT/JP2004/006197
Int.Cl ⁷ A C	61K45/00, 45/06, 31/499, A0 07D487/10		/10, 35/00,
	onal Patent Classification (IPC) or to both nation	al classification and IPC	
B. FIELDS SEARCH	_		
Int.CI A	ion searched (classification system followed by 661K45/00, 45/06, 31/499, A607D487/10	classification symbols) 51P37/06, 37/08, 9	/10, 35/00,
orcoure our	ed other than minimum documentation to the extension Koho 1922–1996 To yo Shinan Koho 1971–2004 J.	ent that such documents are incloroku Jitsuyo Shinan itsuyo Shinan Toroku	Koho 1994–2004
Electronic data base co CAPLUS (STN	nsulted during the international search (name of), MEDLINE (STN), BIOSIS (ST	data base and, where practicable N), REGISTRY (STN),	
	NSIDERED TO BE RELEVANT		
Category* X WC	Citation of document, with indication, where a		
Fu	02/74770 A1 (Ono Pharmace September, 2002 (26.09.02) 11 text; particularly, page EP 1378510 A1) _	, 1-12,14
bl an Vo	O, P. et al., The unique to a non-peptide chemokine reockade of two Th1 chemokine tagonist, J. Leukocyte Biol 1.73, No.2, pages 273 to 28 rticularly, page 273, Abstracticularly, page 273, Abstracticularly	eceptor selective receptors CCR L., 2003 February,	1-12,14
Further documents	are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.	
'E" earlier application of filing date 'L" document which make ited to establish the special reason (as special referring to the special referrin	the general state of the art which is notconsidered elevance r patent but published on or after the international by throw doubts on priority claim(s) or which is ne publication date of another citation or other ecified) be an oral disclosure, use, exhibition or other means prior to the international filing date but leter then the	"T" later document published af date and not in conflict with the principle or theory under "X" document of particular relevant considered novel or cannot step when the document is to document of particular relevant considered to involve an combined with one are recombined with the principle or theory under the principle or the principle or the principle or theory under the principle or	the international filing date or priority the application but cited to understand rlying the invention vance; the claimed invention cannot be at be considered to involve an inventive taken alone vance; the claimed invention cannot be inventive step when the document is other such documents, such combination cilled in the art
24 May, 200	etion of the international search (24.05.04)	Date of mailing of the internated 31 August, 200	ional search report 04 (31.08.04)
	ss of the ISA/ atent Office	Authorized officer	
acsimile No. rm PCT/ISA/210 (secon	nd sheet) (January 2004)	Telephone No.	

International application No.
PCT/JP2004/006197

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Relevant		
Y	TAKAMI, Shinya et al., TAK-779, a nonpeptide CC chemokine receptor antagonist, protects the brain against focal cerebral ischemia in mice, Journal of cerebral Blood Flow and Metabolism, 2002, Vol.27, No.7, pages 780 to 784, full text, particularly, page 780, Abstract	1-12,14	

International application No. PCT/JP2004/006197

Box No. II	Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 2 of first sheet)
This intern reasons:	national search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following
be	claim No.: 13 ecause they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely: 13 relates to methods for treatment of a human body by therapy.
be an	laims Nos.: ecause they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such stent that no meaningful international search can be carried out, specifically:
	aims Nos.: cause they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).
Box No. III	Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 3 of first sheet)
	ational Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:
. As a	all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all
	all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of additional fee.
	only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report
	those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:
No restri	required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is icted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.: 1-12 and 14 ically parts thereof wherein the CCR5-antagonist is a compound ented by the formula (I).
No restri	equired additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is icted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.: 1-12 and 14 ically parts thereof wherein the CCR5-antagonist is a compound ented by the formula (I).

International application No.

PCT/JP2004/006197

Continuation of Box No.III of continuation of first sheet (2)

Providing that the invention claimed in claim 1 of this application, "effector cell function inhibitor comprised of CCR5-antagonist", is the specified invention, it appears that the matter common to the invention claimed in claim 10 "effector cell function inhibitor according to claim 1 wherein the CCR5-antagonist is a compound represented by the general formula (I)" is the "effector cell function inhibitor comprised of CCR5-antagonist".

However, this feature is not a novel matter and cannot be recognized as a principal element of invention because that "the CCR5-antagonist inhibits the ambulato of effector cells" is publicly known as described in the following reference.

Further, it does not appear that both have technical common task having been unsolved until the time of filing of this application.

Therefore, the invention of claims 1-9, 11 and 12 and the invention of claims 10 and 14 comprising specified compound of the general formula (I) as an active ingredient do not constitute a group of inventions linked with each other so as to form a single general inventive concept.

Reference: GAO, P et al., The unique target specificity of a nonpeptide chemokinereceptor selective blockade of two Th1 chemokine receptors CCR antagonist, J. Leukocyte Biol., 2003 Feb, Vol.73, No.2, pp273-280.

A. 発明の Int. Cl' A61F	属する分野の分類(国際特許分類(IPC)) K45/00, 45/06, 31/499, A61P37/06, 37/08, 9/10,) 35/00, C07D487/10	
調査を行った	行った分野 最小限資料(国際特許分類(IPC)) (45/00, 45/06, 31/499, A61P37/06, 37/08, 9/10, 3	35/00, C07D487/10	
日本国実用第	外の資料で調査を行った分野に含まれるもの 所案公報 1922-1996年 足用新案公報 1971-2004年 足用新案公報 1994-2004年 所案登録公報 1996-2004年		
国際調査で使) CAPLUS (STN) BIOSIS (STN) EMBASE (STN)	REGISTRY (STN)	が、調査に使用した用語) ・	
C. 関連する	ると認められる文献		
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連する	らときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
X	WO 02/74770 A1(小野薬品工業株式会 75,77頁 & EP 1378510 A1	会社) 2002. 09. 26, 全文, 特に第	1–12, 14
Y	GAO, P et al, The unique target peptide chemokine receptor selection chemokine receptors CCR antagoni 2003 Feb, Vol. 73, No. 2, pp273-28 Abstract	stive blockade of two Th1	1–12, 14
X C欄の続き	にも文献が列挙されている。	□ パテントファミリーに関する別名	紙を参照。
「E」国際出願 以後に 「L」優先権 で で で で で で で で で で で で で で で で で で で	のある文献ではなく、一般的技術水準を示す 目前の出願または特許であるが、国際出願日 表されたもの 張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 は他の特別な理由を確立するために引用する 由を付す) る開示、使用、展示等に言及する文献 目前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願	の日の後に公表された文献 「T」国際出願日又は優先日後に公表さ出願と矛盾するものではなく、発出願と矛盾するものではなく、発の理解のために引用するもの「X」特に関連のある文献であって、当の新規性又は進歩性がないと考え「Y」特に関連のある文献であって、当上の文献との、当業者にとって自	れた文献であって 明の原理又は理論 該文献のみで発明 られるもの 該文献と他の1以 明である組合せに
国際調査を完了	した日 24.05.2004	国際調査報告の発送日 31.8.2	004
日本国/	名称及びあて先 特許庁 (ISA/JP) 便番号100-8915 千代田区霞が関三丁目4番3号	特許庁審査官 (権限のある職員) 小堀 麻子	4C 2938 为線 3451

C(続き).		
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
Ÿ	TAKAMI, Shinya <i>et al</i> , TAK-779, a nonpeptide CC chemokine receptor antagonist, protects the brain against focal cerebral ischemia in mice, Journal of cerebral Blood Flow and Metabolism, 2002, Vol. 27, No. 7, pp780-784, 全文,特に第780頁Abstract	1-12, 14
;		

第11欄 請求の範囲の一部の調査ができないときの意見 (第1ページの2の続き)
法第8条第3項(PCT17条(2)(a))の規定により、この国際調査報告は次の理由により請求の範囲の一部について作成しなかった。
1. X 請求の範囲 13 は、この国際調査機関が調査をすることを要しない対象に係るものである。 つまり、 請求項13は、治療による人体の処置方法に関するものである。
2. □ 請求の範囲は、有意義な国際調査をすることができる程度まで所定の要件を満たしていない国際出願の部分に係るものである。つまり、
3. □ 請求の範囲は、従属請求の範囲であってPCT規則6.4(a)の第2文及び第3文の規定に 従って記載されていない。
第Ⅲ欄 発明の単一性が欠如しているときの意見 (第1ページの3の続き)
次に述べるようにこの国際出願に二以上の発明があるとこの国際調査機関は認めた。
別紙参照
1. 出願人が必要な追加調査手数料をすべて期間内に納付したので、この国際調査報告は、すべての調査可能な請求 の範囲について作成した。
2. □ 追加調査手数料を要求するまでもなく、すべての調査可能な請求の範囲について調査することができたので、追 加調査手数料の納付を求めなかった。
3.
4 v 以底 1 3 v x 1 v x
4. 区 出願人が必要な追加調査手数料を期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、請求の範囲の最初に記載されている発明に係る次の請求の範囲について作成した。本願の請求の範囲1-12,14に係る発明のうち、CCR5アンタゴニストが式(I)で示される化合物であるもの
追加調査手数料の異議の申立てに関する注意 □ 追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがあった。 □ 追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがなかった。
ー

(第Ⅲ欄について)

本願の請求の範囲1に係る発明「CCR5アンタゴニストからなるエフェクター細胞の機能阻害剤」を特定発明とみると、請求の範囲10に係る発明「CCR5アンタゴニストが、一般式(I)で示される化合物~である請求の範囲1記載のエフェクター細胞の機能阻害剤」との共通部は「CCR5アンタゴニストからなるエフェクター細胞の機能阻害剤」であると認められる。

しかしながら、下記文献に記載のとおり「CCR5のアンタゴニストがエフェクター細胞の遊走を阻害する」ことは公知であるため、当該構成は新規な事項とは認められず、発明の主要部とみることができない。

また、両者が出願時まで未解決であった技術上の共通の課題を持つものとも認められない。

してみれば、請求の範囲1-9,11,12に係る発明は、一般式(I)で示される特定の化合物を有効成分とする請求の範囲10,14に係る発明と単一の一般的発明概念を形成するように連関している一群の発明には該当しない。

文献: GAO, P et al, The unique target specificity of a nonpeptide chemokinereceptor selective blockade of two Th1 chemokine receptors CCR antagonist, J. Leukocyte Bio 1., 2003 Feb, Vol.73, No.2, pp273-280